# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07234511 A

(43) Date of publication of application: 05.09.95

(51) Int CI

G03F 7/039

G03F 7/004

G03F 7/029

G03F 7/32

H01L 21/027

(21) Application number: 06276597

(22) Date of filing: 10.11.94

(30) Priority: 28.12.93 JP 05337434

(71) Applicant:

FUJITSU LTD

(72) Inventor:

TAKECHI SATOSHI TAKAHASHI MAKOTO KAIMOTO HIROKO

# (54) RADIATION SENSITIVE MATERIAL AND PATTERN FORMING METHOD

## (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a radiation sensitive material which can be used in lithography taking an exima laser as an exposure source, and which has high sensitivity and excellent adhesive property as well as excellent transparency and etching resistance by forming the material by a specified copolymer and a material caused to generate an acid by radiation exposure.

CONSTITUTION: A radiation sensitive material is formed by a copolymer expressed by the formula and a material caused to generate an acid by radiation exposure. In the formula,  $R_1$  and  $R_2$  respectively indicate  $CH_3$  or H, and at least one of  $R_1$  and  $R_2$  is H.  $R_3$  indicates an alkyl group, and Y indicates the alicyclic series. The unit structure having the alicyclic series in the copolymer is preferably 40-70mol%. If the composition is under 40mol%, satisfactory dry etching resistance can not be obtained, and if it exceeds 70mol%, t-butyl unit which is photosensitive is few so that patterning is difficult.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公別番号

特開平7-234511

(43)公開日 平成7年(1995)9月5日

(51) IntCl.		機別配号 501 503	庁内整理番号	F I						技術表示箇所
G03F	7/039 7/004 7/029									
			7352-4M	Н	0 1 L	21/ 30		502	R	
			7352-4M					561		
			審査請求	未請求	請求	夏の数39	OL	(全 68 ]	<b>(</b> )	最終頁に続く
(21)出顧番号		特惠平6-276597		(71)	出類人	000005	223			
						富土通	株式会	社		
(22)出顧日		平成6年(1994)11月			神奈川	県川崎	市中原区」	<u></u> ተ	中1015番地	
				(72)	発明者	武智	骸			
(31)優先権主張番号		特膜平5-337434		神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地						
(32)優先日		平5 (1993)12月28日			富士通	株式会	社内			
(33) 優先權主張國		日本 (JP)		(72)	発明者	高橫	英			
						神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地				
				l.		富士通	株式会	社内		
				(72)	発明者	開元	裕子			
						神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地				
						富士通株式会社内				
				(74)	代理人	弁理士	41-112	ACE, A		

(54) 【発明の名称】 放射線感光材料及びパターン形成方法

## (57) 【要約】

【目的】本発明は、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて使用する、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、剝がれの少ない放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供する。

【構成】メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、重合開始剤とし てAIBNを添加して重合した後、メタノールで沈澱精 製を行って得られた構造式

【化261】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & H \\ \hline - CH_2 - C & CH_2 - C & - \\ \hline O = C & O = C \\ \hline O & CH_3 - C - CH_3 \\ \hline CH_3 - C - CH_3 \\ \hline \end{array}$$

の共重合体に、トリフェニルスルフォニウムへキサフロ

ロアンチモンを添加してシクロヘキサノン溶液とし、この溶液をウェーハ上に塗布し、KrFエキシマステッパで露光し、現像すると、閾値エネルギーEthは50mJ/cm²で0.45μm幅のL&Sを示した。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式

【化1】

4.1

. .

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ  $CH_3$  又は H を表し、 $R_1$ 、 $R_2$  のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 $R_3$  はアルキル基を、Y は原理族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項2】 請求項1記載の放射線感光材料において、

前記共重合体における脂環族を有する単位構造が、40~70mol%であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項3】 一般式 【化2】

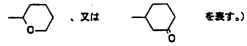
## (式中、Ri は CHs 又は H を表す。)

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする 放射線感光材料。

【請求項4】 一般式 【化3】

$$\begin{array}{c|c} R_1 & R_2 & R_3 \\ \hline -\left( CH_2 - \stackrel{\stackrel{\cdot}{C}}{\stackrel{\cdot}{-}} \right)_1 \left( CH_2 - \stackrel{\stackrel{\cdot}{C}}{\stackrel{\cdot}{-}} \right)_m \left( CH_2 - \stackrel{\stackrel{\cdot}{C}}{\stackrel{\cdot}{-}} \right)_n \\ O = \stackrel{\cdot}{C} & O = \stackrel{\cdot}{C} & O = \stackrel{\cdot}{C} \\ O & O & OH \\ \stackrel{\cdot}{Y} & \stackrel{\cdot}{Z} \end{array}$$

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> はそれぞれ CH<sub>3</sub> 又はHを表し、 \*Yは脂環族を表し、Zは一C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>R<sub>4</sub> (R<sub>4</sub> はアルキル基)、



で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項5】 請求項3又は4に記載の放射線感光材料において、

前記共重合体における前記カルボン酸を有する単位構造が、5mol%以上35mol%以下であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項6】 一般式

【化4】

で示されるメタクリル酸ヒドロキシェチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴と する放射線感光材料。

【請求項7】 一般式 【化5】

$$\begin{array}{c|cccc} & R_1 & R_2 & CH_3 \\ \hline - \left( CH_2 - \overset{\cdot}{C} - \right)_{t} & \left( CH_2 - \overset{\cdot}{C} - \right)_{m} & CH_2 - \overset{\cdot}{C} - \right)_{n} \\ O = \overset{\cdot}{C} & O = \overset{\cdot}{C} & O = \overset{\cdot}{C} \\ \overset{\cdot}{O} & \overset{\cdot}{O} & \overset{\cdot}{O} \\ \overset{\cdot}{V} & \overset{\cdot}{Z} & CH_2CH_2OH \\ \end{array}$$

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ  $CH_3$  又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は-C ( $CH_3$  ) $_2R_3$  ( $R_3$  はアルキル基)、

で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項8】 請求項6又は7に記載の放射線感光材料において、

前記共重合体における前記メタクリル酸ヒドロキシエチ

ルが、5mol%以上であることを特徴とする放射線感 光材料。

【請求項9】 一般式 【化6】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ-C( $CH_3$ ) $_2R_1$ ( $R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項10】 一般式 【化7】

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>2</sub> 又は H を表し、Y は腹環族を表し、 X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれーC (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質

とからなることを特徴とする放射線感光材料。

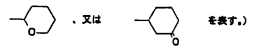
【請求項11】 一般式

【化8】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$  ( $R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。 【請求項12】 一般式 【化9】

(式中、 $R_1$  は  $CH_3$  又は日を表し、Y は脂環族を表し、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ-C  $(CH_3$   $)_2R_2$   $(R_2$  はアルキル基)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項13】 一般式 【化10】

(式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル差である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項14】 請求項13記載の放射線感光材料において、

前記共重合体が、t ーブチル基を有することを特徴とする放射線感光材料。

【請求項15】 請求項13記載の放射線感光材料にお

いて、

前記共重合体が、脂環族を有することを特徴とする放射 線感光材料。

【請求項16】 請求項13記載の放射線感光材料において、

前記一般式

【化11】

# (式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される構造が、アクリロニトリル又はメタクリロニトリルであることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項17】 請求項16記載の放射線感光材料において.

前記共重合体における前記アクリロニトリル又は前記メ

タクリロニトリルが、10~70 mol%であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項18】 一般式 【化12】

(式中、XはH又はCH3を表し:

R<sub>1</sub> はCH<sub>3</sub>、R<sub>2</sub> はH、R<sub>3</sub> は - 、 若しくは - へ R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> はCH<sub>3</sub>、R<sub>3</sub> は - 、 若しくは - へ 、

【化13】

又は、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub> 及びR<sub>3</sub> は CH<sub>3</sub> を表す)

で示される三元共重合体と、放射線照射により酸を生じる物質とを有することを特徴とする放射線感光材料。 【請求項19】 親水性基を含むレジストと、疎水性の化合物とを有することを特徴とする放射線感光材料。 【請求項20】 請求項19記載の放射線感光材料において、 前記親水性基を含むレジストは、一般式

で示される共重合体であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項21】 請求項20記載の放射線感光材料において、

前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノールは、 $50\sim70$  mol%であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項22】 請求項19記載の放射線感光材料にお

いて、 前記親水性基を含むレジストは、一般式 【化14】

で示される共重合体であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項23】 請求項22記載の放射線感光材料において、

前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノールは、60~80mo1%であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項24】 請求項19乃至23のいずれかに記載 の放射線感光材料において、

前記疎水性の化合物は、一般式

【化15】

で示される物質であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項25】 請求項19乃至23のいずれかに記載 の放射線感光材料において、

前記疎水性の化合物は、一般式

【化16】

で示される物質であることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項26】 一般式 【化17】

で示される無水イタコン酸と、酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体とを単位構造に含む共 重合体と、

放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項27】 請求項26記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、一般式

【化18】

(式中、1は0~60mol%、mは10~95mol%、

n 12 5~50mol%;

R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> 及びR<sub>4</sub> は、H、ハロゲン、
C<sub>1-4</sub> のアルキル基、C<sub>1-4</sub> の置換化アルキル基、
ニトリル基、ー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>5</sub> (n=0-1)、
又はー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;
R<sub>5</sub> は、C<sub>1-5</sub> のアルキル基、C<sub>1-5</sub> の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R<sub>6</sub> はセーブチル基、ナーアミル基、ジメチルベンジル基、
テトラヒドロピラニル基、又は3ーオキソシクロヘキシル基

で示されることを特徴とする放射線感光材料。 【請求項28】 請求項26記載の放射線感光材料において、 前記共重合体は、一般式 【化19】

(式中、Iは1~95mol%、mは10~95mol%、

n は5~50mol%;

てはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> 及びR<sub>4</sub> は、H、ハロゲン、C<sub>1-4</sub> のアルキル基、

C1-4 の世換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1)$ 

又は-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;

Re はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

Ry は C<sub>1-5</sub> のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。 【請求項29】 請求項26記載の放射線感光材料において、 前記共重合体は、一般式 【化20】

(式中、|は0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、-(CH2)nCOORs (n=0-1)、
又は-(CH2)nCOORs (n=0-1)を表し;
R5 はC1-5 のアルキル基、C1-5 の置換アルキル基、
財理族、置換和環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R6 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amyl を表す。)

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

【請求項30】 請求項26記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、一般式 【化21】

で示されることを特徴とする放射線感光材料。

又は-COOt-Amyl を表す。)

【請求項31】 請求項26万至30のいずれかに記載の放射線感光材料において、

前記共重合体は、前記無水イタコン酸からなる単位構造を $5\sim50$  mol%の割合で含むことを特徴とする放射線感光材料。

【請求項32】 請求項1乃至31のいずれかに記載の

放射線感光材料を用いてレジストを形成し、 前記レジストを被処理基板上に塗布し、

前記被処理基板のプリベークを行った後、前記被処理基 板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、

前記被処理基板のポストベークを行った後、前記被処理 基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストパタ ーンを形成することを特徴とするパターン形成方法。

【請求項33】 放射線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗布し、前記被処理基板のプリベークを行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、前記被処理基板のポストベークを行い、前記被処理基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストパターンを形成するパターン形成方法において、

現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコール の混合液を用いることを特徴とするパターン形成方法。 【請求項34】 請求項33記載のパターン形成方法に おいて、

前記現像液が、前記イソプロピルアルコールを5 v o 1 %~95 v o 1 %含むことを特徴とするパターン形成方法

【請求項35】 エステル部に脂環族を有するアクリル酸エステルユニット又はエステル部に脂環族を有するメタクリル酸エステルユニットと、エステル部に有極性構造をもつアクリル酸エステルユニット又はエステル部に有極性構造をもつメタクリル酸エステルユニットとをおポリマを用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリベークを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択

的に露光した後、前記被処理基板のポストペークを行い、前記保護膜を剝離した後、前記被処理基板上の前記 レジストを現像して所定のレジストパターンを形成する パターン形成方法において、 前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒 が、非芳香族系炭化水素又は一般式 【化22】



# (式中、Rは3個以上の炭素原子からなるアルキル基を表す)

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするパ ターン形成方法。

【請求項36】 請求項26乃至31のいずれかに記載の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、

前記レジストを被処理基板上に塗布した後、前記被処理 基板のプリベークを行い、

前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光した後、前記被処理基板のポストベークを行い、前記保護膜を剝離した後、前記被処理基板上の前記レジストを現像して所定のレジストパターンを形成すること

【請求項37】 請求項35又は36記載のパターン形成方法において、前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒が、リモネン、1,5-シクロオクタジエン、1-デセン、t-ブチルシクロヘキサン、p-シメン、又はドデシルベンゼンであることを特徴とするパターン形成方法。

を特徴とするパターン形成方法。

【請求項38】 請求項35乃至37のいずれかに記載のパターン形成方法において、

前記炭化水素系ポリマは、オレフィン系ポリマ又はジェン系ポリマであることを特徴とするパターン形成方法。 【請求項39】 請求項36記載のパターン形成方法において、

前記有極性構造をもつ物質は、ケトン、アルコール、エーテル、エステル、カルボン酸、酸無水物構造、又はこれらの構造の一部の原子が、硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造を有することを特徴とするパターン形成方法。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は放射線感光材料及びその 放射線感光材料を用いたパターン形成方法に関する。近 年、半導体集積回路は集積化が進んでLSIやVLSI が実用化されており、これと共に最小パターンはサブミ クロン領域に及び、更に微細化する傾向にある。微細パ ターンの形成には、薄膜を形成した被処理基板上をレジ ストで被覆し、選択露光を行った後に現像してレジスト パターンを作り、これをマスクとしてドライエッチング を行い、その後にレジストを除去することにより所望の パターンを得るリソグラフィ(写真食刻)技術の使用が 必須である。そしてこれに使用する露光光源として、当 初は紫外線が使用されていたが、パターンの微細化に伴 い波長の短い遠紫外線や電子線、X線などが光源として 使用されるようになってきた。

【0002】従って、特にエキシマレーザ(波長248 nmのKrFレーザ、波長193nmのArFレーザ)を用いたリソグラフィ技術に対応して、高解像性、高感度、優れた耐ドライエッチング性を有するレジスト材料が要求されている。

#### [0003]

【従来の技術】従来のレジストは、フェノール樹脂又は ノボラック樹脂をベースとするものが数多く開発されて きたが、これらの材料は芳香族環を含んでおり、耐ドラ イエッチング性は優れているものの、KrFレーザの波 長に対して透明性が低い。特にArFレーザの波長に対 しては全く不透明である。このため、微細化に対応でき るパターン精度を得ることができなかった。

【0004】他方、エキシマ光に対して透明なレジストとして、メタクリル酸 t ーブチル重合体が提案されているが、このレジストは耐ドライエッチング性に欠ける。そのため、本発明者らは、芳香族環並の耐ドライエッチング性を有し、かつK r Fレーザ及び A r Fレーザの波長に対して透明性をもつものとして、脂環族を用いた化学増幅型レジストを提示した。なお、脂環族としては、ノルボルネン、パーヒドロアントラセン、シクロへキサン、トリシクロ [5.2.1.0 $^{2}$  6] デカン、アダマンタン等が望ましい(特開平4-39665号参照)。【0005】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の 脂環共重合体を用いた化学増幅型レジストにおいては、 耐ドライエッチング性を付与する脂環族が、その組成比 の増加につれて、重合体の疎水性を高めると共に剛直性 も増していく。このため、フェノール樹脂又はノボラック 樹脂をベースにしたレジスト並のドライエッチング耐 性が得られる組成比、例えば脂環族を有する単位構造が 50mo1%以上の領域では、高い疎水性に加え、その 硬さのために、触媒であるプロトン酸の拡散が妨げられ、増幅率が低下し、生成するカルボン酸量が減少し、 現像液であるアルカリ水溶液に対する溶解性が低下する という問題があった。

【0006】また、これらのレジストは密着性に乏し く、脂環族の導入によりレジスト膜が硬くなるため、レ ジスト膜にかかる歪みが大きくなって剝がれ易くなる。 このため、安定性したパターン特性を得ることができな いという問題があった。また、化学増幅型レジストに特 有な問題として、露光から露光後ペーク(PEB)まで の間に、露光によって発生した酸が大気中の汚染物質 (アミン成分等) により中和、失活されるため、所望の パターンが形成できないという現象が生じる。その改善 方法としては、レジスト膜上に保護膜を塗布するパター ン形成方法が有効であることが知られている。この方法 は、従来のレジストの大部分を占める、フェノールをベ ースポリマとするレジストに対しては非常に効果的であ った。しかし、非フェノール系で極性の低いポリマ、特 に脂環族を含む疎水性のポリマをベースとするレジスト に保護膜を適用する場合、両者の極性が類似しているた め保護膜の塗布溶媒として従来使用されてきた芳香族炭 化水素系の溶媒を用いると、レジスト膜そのものが溶解 してしまい、保護膜の塗布が困難であるといった問題が あった。

【0007】このため、汚染物質の影響を受けてパターンが解像できなかったり、所望のパターンサイズから大きくはずれるといった問題があった。本発明の目的は、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて使用する、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、密着性に優れた放射線感光材料及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供することにある。

【0008】また、本発明の他の目的は、非フェノール系で極性の低いポリマにおいても保護膜を形成でき、安定性したパターン特性を得ることができるパターン形成方法を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記課題は、一般式

【0010】

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub> はそれぞれ CH<sub>3</sub> 又はHを寂し、 R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub> のうち、少なくとら1つはHである。 又、R<sub>3</sub> はアルキル感を、Yは随環族を設す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における脂環族を有する単位構造が、40~70 mo 1%であることが好ましい。

【0011】また、上記課題は、一般式 【0012】

【化24】

#### (式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>3</sub> 又は H を 扱す。)

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする 放射線感光材料によって達成される。また、上記課題 は、一般式

[0013]

【化25】

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> はそれぞれ CH<sub>3</sub> 又は H を衰し、 'Y は脂環族を衰し、Z はーC (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>4</sub> (R<sub>4</sub> はアルキル基)、

【化26】

で示される三元共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。ここで、酸によりアルカリ可溶性基を生じるとしては、エステル基としてtーブチル基、テロラとドロピラニル基、α、αージメチルベンジル基、3ーオキソシクロヘキシル基等、プロトン酸により離脱するものであれば使用できる。しかし、エキシマ光に対して透明である点から、ベンゼン環を含まないものが適当である。従って、tーブチル基、テロラヒドロピラニル基、3ーオキソシクロヘキシル基がより好ましい。【0014】また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における前記カルボン酸を有する単位構造

が、5mo1%以上35mo1%以下であることが望ま

しい。また、上記課題は、一般式

[0015]

CH<sub>3</sub>
(CH<sub>2</sub>-c-)
0=c
c
c
cH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴と する放射線感光材料によって達成される。また、上記課 題は、一般式

【0016】 【化27】

$$\begin{array}{c|cccc} R_1 & R_2 & CH_3 \\ \hline - (CH_2 - \overset{!}{C} - \overset{!}{)_1} & (CH_2 - \overset{!}{C} - \overset{!}{)_m} & CH_2 - \overset{!}{C} - \overset{!}{)_n} \\ O = \overset{!}{C} & O = \overset{!}{C} & O = \overset{!}{C} \\ \overset{!}{O} & \overset{!}{O} & \overset{!}{O} \\ \overset{!}{V} & \overset{!}{Z} & CH_2CH_2OH \end{array}$$

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ  $CH_3$  又は H を表し、Y は脂環族を表し、 Z はH C ( $CH_3$  ) $_2$   $R_3$  ( $R_3$  はアルキル番)、

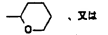
で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。ここで、酸によりアルカリ可溶性基を生じるとしては、エステル基としてtーブチル基、テロラヒドロピラニル基、α、αージメチルベンジル基、3ーオ

キソシクロヘキシル基等、プロトン酸により離脱するものであれば使用できる。しかし、エキシマ光に対して透明である点から、ベンゼン環を含まないものが適当である。従って、t-ブチル基、テロラヒドロピラニル基、3-オキソシクロヘキシル基がより好ましい。

【0017】また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における前記メタクリル酸ヒドロキシエチルが、5mo1%以上であることが望ましい。また、上記

課題は、一般式 【0018】 【化28】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれー $C(CH_3)_2R_1$  ( $R_1$  はアルキル基)、





・表す。)

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によ

って達成される。また、上記課題は、一般式 【0019】 【化29】

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>3</sub> 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれ-C (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、



を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達 成される。また、上記課題は、一般式 【0020】 【化30】

(式中、A、Xe はそれぞれ-G(CHz)zRi (Ri はアルキル基)、



を表す。)

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によっ て達成される。また、上記課題は、一般式 【0021】 【化31】

$$\begin{array}{ccc}
R_1 & CH_2CO_2X_1 \\
\hline
(CH_2 - C - )_m & (CH_2 - C - )_n \\
O = C & CO_2X_2 \\
O & Y
\end{array}$$

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>2</sub> 又は H を表し、Y は**加速疾を表し、** X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれーC (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達 成される。また、上記課題は、一般式 【0022】 【化32】

## (式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体が、tーブチル基を有することが望ましい。

【0023】また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体が、脂環族を有することが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記一般式

【0024】 【化33】



# (式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される構造が、アクリロニトリル又はメタクリロニトリルであることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体における前記アクリロニトリル又は前記メタクリロニトリルが、10~70mol

%であることが望ましい。 【0025】また、一般式 【0026】 【化34】

で示される三元共重合体と、放射線照射により酸を生じる物質とを有することを特徴とする放射線感光材料によって達成される。また、親水性基を含むレジストと、疎水性の化合物とを有することを特徴とする放射線感光材

料によって達成される。

【0027】また、上記の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジストは、一般式 【0028】

【化35】

又は、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub> 及びR<sub>3</sub> は CH<sub>3</sub> を表す)

(式中、XはH又はCH3 を表し:  $R_1$  Rは  $-\frac{1}{0}$  、  $-\frac{1}{0}$  、 又は  $-\frac{1}{0}$  -  $R_3$  を表し:  $R_1$  及び $R_2$  は H、 $R_3$  は  $-\frac{1}{0}$  、 若しくは  $-\frac{1}{0}$  、 れ、及び $R_2$  は CH3、 $R_3$  は  $-\frac{1}{0}$  、 若しくは  $-\frac{1}{0}$  、 又は、 $R_1$ 、 $R_2$  及び $R_3$  は CH3 を表す)

で示される共重合体であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノールは、50~70mo1%であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料にお

いて、前記親水性基を含むレジストは、一般式 【0029】 【化36】

で示される共重合体であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記親水性基を含むレジストにおけるビニルフェノールは、 $60\sim80\,\mathrm{mol}\,9$ であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記疎水性の化合物は、一般式

【0030】 【化37】

7

で示される物質であることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記疎水性の化合物は、一般式【0031】 【化38】

$$R_1O_2C$$
  $C=C$   $CO_2R_2$   $CH_3$   $CH_3$ 

で示される物質であることが望ましい。また、一般式 【0032】 【化39】

で示される無水イタコン酸と、酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体とを単位構造に含む共 重合体と、放射線照射により酸を生じる物質とからなる ことを特徴とする放射線感光材料によって達成される。 また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体 は、一般式

【0033】 【化40】

(式中、Iは0~60moi%、mは10~95mol%、

n (25~50moi%;

R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> 及びR<sub>4</sub> は、H、ハロゲン、
C<sub>1-4</sub> のアルキル基、C<sub>1-4</sub> の優換化アルキル基、
ニトリル基、ー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>5</sub> (n=0-1)、
又はー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;
R<sub>5</sub> は、C<sub>1-5</sub> のアルキル基、C<sub>1-5</sub> の優換アルキル基、
脂環族、優換脂環族、芳香族、又は優換芳香族を表し;
R<sub>6</sub> はセーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、
テトラヒドロピラニル基、又は3ーオキソシクロヘキシル基を表す)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体は、一般式

【0034】 【化41】

(式中、lは1~95mol%、mは10~95mol%、

n は5~50mol%;

Zはベンゼン環、世換ベンゼン環、ニトリル基、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、C14 のアルキル基、

C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1)$ 

又は-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;

Pe はtープチル基、tーアミル基、ジメチルペンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

R7 は C1-5 のアルキル基、最換アルキル基、脂環族、最換脂環族、

芳香族、 又は置換芳香族を表す)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材 【0035】 料において、前記共重合体は、一般式 【化42】

(式中、Iは 0~95mol%、m は 1~95mol%、n は 5~50mol%;
R1、R2、R3 及び R4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、- (CH<sub>2</sub> )<sub>n</sub>COOR<sub>5</sub> (n=0-1)、
又は- (CH<sub>2</sub> )<sub>n</sub>COOR<sub>5</sub> (n=0-1)を表し;
R5 は C1-5 のアルキル基、C1-5 の置換アルキル基、
施環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R6 は - OtBu、- OCOOtBu、
又は- COOt- Amyl を表す。)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体は、一般式

【0036】 【化43】

(式中、1は0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
Z はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、
-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、
ニトリル基、-(CH2)nCOOR5 (n=0-1)、
又は-(CH2)nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R8 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amylを表す。)

で示されることが望ましい。また、上記の放射線感光材料において、前記共重合体は、前記無水イタコン酸からなる単位構造を5~50mo1%の割合で含むことが望ましい。また、上記課題は、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗布し、前記被処理基板のプリベークを行った後、前記被処理基板と、前記被処理基板のポストベークを行った後、前記被

処理基板上の前記レジストを現像して、所定のレジストパターンを形成することを特徴とするパターン形成方法によって達成される。

【0037】また、上記課題は、放射線感光材料を用い てレジストを形成し、前記レジストを被処理基板上に塗 布し、前記被処理基板のプリベークを行い、前記被処理 基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光し、前記 被処理基板のポストベークを行い、前記被処理基板上の 前記レジストを現像して、所定のレジストパターンを形 成するパターン形成方法において、現像液に有機アルカ リ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いるこ とを特徴とするパターン形成方法によって達成される。 【0038】このときの放射線感光材料としては、アダ マンチル基やノボルニル基等の脂環族を含む単位構造及 び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重 合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなるもの であることが望ましい。また、上記のパターン形成方法 において、前記現像液が、前記イソプロピルアルコール を5 v o 1%~95 v o 1%含むことが望ましい。

【0039】また、エステル部に脂環族を有するアクリル酸エステルユニット又はエステル部に脂環族を有するメタクリル酸エステルユニットと、エステル部に有極性構造をもつアクリル酸エステルユニットとならればリマを用いてレジストを形成し、前記レジストとを被処理基板上に塗布した後、前記被処理基板のプリベークを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な足化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光した後、前記被処理基板のポストベークを行い、前記保護膜を剝離した後、前記被処理基板上の前記

レジストを現像して所定のレジストパターンを形成する パターン形成方法において、前記保護膜における前記炭 化水素系ポリマの塗布溶媒が、非芳香族系炭化水素又は 一般式 【0040】 【化44】



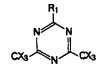
#### (式中、Rは3個以上の炭素原子からなるアルキル基を表す) ·

で示される芳香族系炭化水素であることを特徴とするパターン形成方法によって達成される。また、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、前記レジストを被処理基板のプリベークを行い、前記レジスト上に遠紫外光に対して透明な炭化水素系ポリマからなる保護膜を塗布した後、加熱処理を行い、前記被処理基板上の前記レジストに放射線を選択的に露光した後、前記被処理基板のポストベークを行い、前記保護膜を剝離した後、前記被処理基板上の前記レジストを現像して所定のレジストパターンを形成することを特徴とするパターン形成方法によって達成される。

【0041】また、上記のパターン形成方法において、 前記保護膜における前記炭化水素系ポリマの塗布溶媒 が、リモネン、1,5-シクロオクタジエン、1-デセ ン、tーブチルシクロヘキサン、pーシメン、又はドデシルベンゼンであることが望ましい。また、上記のパターン形成方法において、前記炭化水素系ポリマは、オレフィン系ポリマ又はジェン系ポリマであることが望ましい。

【0042】また、上記のパターン形成方法において、前記有極性構造をもつ物質は、ケトン、アルコール、エーテル、エステル、カルボン酸、酸無水物構造、又はこれらの構造の一部の原子が、硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造を有することが望ましい。尚、以上の放射線感光材料において用いた放射線照射により酸を生じる物質、即ち酸発生剤としては、一般式

【0043】 【化45】



(式中、R<sub>1</sub> は置換若しくは無置換のアリール又はアルケニル基を表し、X は CI 又は Br を表す)

で示されるオキサアゾール誘導体、一般式

[1Ł46]

[0044]

7'- : :

(式中、R<sub>1</sub> は·CH<sub>2</sub>、置換若しくは無理換のアルキル基、又は 置換若しくは無理換のアリール又はアルケニル基を表し、 Xは CI 又は Br を表す)

で示されるSートリアジン誘導体、一般式

【化47】

[0045]

(式中、Ar<sub>1</sub>、Ar<sub>2</sub> はそれぞれ屋換若しくは無置換の芳香族環を表し、 X は BF<sub>6</sub><sup>-</sup>、PF<sub>6</sub><sup>-</sup>、AsF<sub>6</sub><sup>-</sup>、SbF<sub>6</sub><sup>-</sup>、ClO<sub>4</sub><sup>-</sup>、 又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるヨードニウム塩、一般式

[14 8]

[0046]

i

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> はそれぞれ重接若しくは無置接のアルキル基、 又は芳香族環を表し、XはBF<sub>5</sub><sup>-</sup>、PF<sub>6</sub><sup>-</sup>、AsF<sub>6</sub><sup>-</sup>、SbF<sub>6</sub><sup>-</sup>、 CO<sub>4</sub><sup>-</sup>、又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるスルホニウム塩、一般式

【化49】

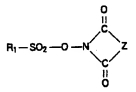
. [0047]

 $(式中、<math>R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ要換若しくは無理換の芳香抜環 又は脂環族を表す)

で示されるジスルホン誘導体、一般式

【化50】

[0048]



(式中、Ri は重換者しくは無置換のアルキル又はアリール基を表し、 とは置換者しくは無置換のアルキレン、アルケニレン、 又はアリール基を表す)

で示されるイミドスルホネート誘導体、又は一般式

[0051]

[0049]

【化52】

【化51】

Ar1-N2+Y-

(式中、Ar<sub>1</sub> は置換若しくは無置換の芳香族環を表し、 Yは BF<sub>6</sub><sup>-</sup>、PF<sub>6</sub><sup>-</sup>、AsF<sub>6</sub><sup>-</sup>、SDF<sub>6</sub><sup>-</sup>、CO<sub>4</sub><sup>-</sup>、 又は有機スルホン酸アニオンを表す)

で示されるジアゾニウム塩を使用することが可能である。但し、これらに限定されるものではない。

[0050]

【作用】一般式

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ  $CH_3$  又は H を表し、 $R_1$ 、 $R_2$  のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 $R_3$  はアルキル基を、Y は脂環族を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、α位であるR1、R2のいずれかが、高高く且つ疎水性の強いメチル基でなく、大きさが小さく且つ疎水性のより弱いプロトンであることから、共重合体の疎水性が小さくなると共に、その硬さが低減する。このため、現像液との馴染みが増し、浸透し易くなると共に、触媒であるプロトン酸の拡散も容易になり、カルボン酸が多く生成する。こうした理由により、現像が容易になり、感度が向上し、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0052】ここで、この共重合体における脂環族を有する単位構造が $40\sim70$  mol%であることが好ましいは、この組成が40 mol%未満では、充分なドライ

エッチング耐性が得られず、また70mo1%を超えると、感光基であるtーブチルユニットが少ないためにパターニング困難となるからである。また、一般式【0053】

【UU53 【化53】

## (式中、Ri は CH3 又は H を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、親水性基として有効なカルボン酸が重合体に導入されていることにより、高感度化が可能となり、安定したパターニング特性を得ることができる。即ち、カルボン酸が最初から共重合体に含まれていると、カルボン酸がアルカリ可溶性であるため、感光基が少量カルボン酸に代わっただけで、共重合体はアルカリ可溶性となる。このため、高感度を達成することができ、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0054】特に、一般式 【0055】 【化54】

$$\begin{array}{c|c} R_1 & R_2 & R_3 \\ \hline - CH_2 - C & - C & - C & - C \\ \hline O = C & O = C & O = C \\ \hline O & O & O \\ \hline Y & Z & C \\ \end{array}$$

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> はそれぞれ CH<sub>3</sub> 又は H を表し、 Y は脂環族を表し、Z は - C (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>4</sub> (R<sub>4</sub> はアルキル基)、

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線 照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料においては、その共重合体に疎水性の強い脂環族を含んでいるため、親水性基としてカルボン酸が重合体に導入されていることの効果は大きい。

【0056】ここで、この共重合体におけるカルボン酸の導入量が、5mo1%以上35mo1%以下であることが望ましいのは、<math>5mo1%未満では、その効果が見られず、<math>35mo1%を超えると、未露光部までも溶解して、パターニング不能となるからである。また、一般

(0057] [化55] (CH<sub>2</sub>-c-) 0=c

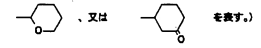
を表す。)

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放

射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されていることにより、カルボン酸が導入されている場合と同様に、重合体の親水性が増し、現像液との馴染み易くなって浸透が容易になり、溶解性が増

大する。 【 0 0 5 8 】また、一般式 【 0 0 5 9 】 【化 5 6 】

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ  $CH_3$  又は H を表し、Y は脂環族を表し、Z は-C ( $CH_3$  ) $_2R_3$  ( $R_3$  はアルキル基)、



で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料においては、その共重合体に疎水性の強い脂環族を含んでいるため、親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されていることの効果は大きい。

【0060】ここで、この共重合体におけるメタクリル

酸ヒドロキシエチルが、5 mol 9以上であることが望ましいとしたのは、5 mol 9未満では効果が見られないからである。また、一般式  $\begin{bmatrix} 0 & 0 & 6 & 1 \end{bmatrix}$ 

【0061】 【化57】

(式中、X1、X2 はそれぞれ-C(CH3)2R1 (R1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなること放射線感光材料、及び一般式

【0062】 【化58】

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>3</sub> 又は H を表し、Y は臨環族を表し、 X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれーC (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、いずれも

【0063】 【化59】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ-C( $CH_3$ ) $_2R_1$ ( $R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 たりの感光基の数が増加することにより、感度が向上 し、安定したパターニング特性が得られる。また、一般

式 【0064】 【化60】

(式中、X1、X2 はそれぞれ-C(CH3)2R1 (R1 はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料、及び一般式

【0065】 【化61】

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>2</sub> 又は H を表し、Y は B環族を表し、 X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれ - C (CH<sub>2</sub> )<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料も、共に

【0066】 【化62】

(式中、X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれ-C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>R<sub>1</sub> (R<sub>1</sub> はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当たりの感光基の数が増加することにより、感度が向上し、安定したパターニング特性が得られる。更に、より安定したパターニング特性を得るには、密着性を改善することも有効である。特に炭化水素であるアダマンチル基や t ーブチル基があると、著しく密着性が低下する。

この原因としては、炭化水素からなる基の極性が小さくて、基板との相互作用がないためであると考えられる。 【0067】従って、一般式

【0068】 【化63】



# (式中、X: Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感光材料は、極性の強いニトリル基が導入されているため、密着性が改善され、安定したパターニング特性が得られる。

【0069】例えばニトリル基を含む単位構造がアクリロニトリル又はメタクリロニトリルの場合、その導入量

が $10\sim70$  mo 1%であることが望ましいとしたのは、10 mo 1%未満では、充分な密着性が得られず、70 mo 1%を越えると、感度が得られないからである。また、一般式

【0070】 【化64】

又は、Ri、Ro 及びRs はCHs を表す)

で示される親水性基と疎水性の強い基 (例えば、アダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル)を含む重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感

光材料、及び一般式 【0071】 【化65】

で示される親水性基を含む共重合体に、一般式

で示される疎水性の強い化合物を添加してなる放射線感 光材料は、疎水性の強い基が露光からベークまでの環境 中の汚染物(アミン等)による失活を抑止し、また、感 光基が少量アルカリ可溶性の親水性基に変わっただけで 高感度が達成できるので、特に疎水性の強い基を含むレ ジストの安定なパターニングを行うことができる。 【0075】ここで、親水性基を含む共重合体は、構造式 【0076】 【化69】



で示されるビニルフェノールの割合が多すぎると、現像 液に対して可溶性となり、未露光部分も溶解してしまう ためにパターニング形成不能となり、一方、ビニルフェノールの割合が少なすぎるとレジストの抜けが悪くなる ために安定してパターニングを行えない。従って、構造 ff

【0077】 【化70】

で示される親水性基を含む共重合体では、ビニルフェノ 【0078】 ールを50~70mo1%の範囲で導入することが望ま 【化71】 しく、構造式

で示される親水性基を含む共重合体では、ビニルフェノ しい。また、一般式 ールを 60~80mo1%の範囲で導入することが望ま 【0079】

【化72】

で示される無水イタコン酸及び酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体を単位構造として有す る共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからな る放射線感光材料を用いることにより、密着性に優れた レジストを形成することができる。即ち、無水イタコン 酸の強い極性のため、基板との密着性は著しく改善され る。

【0080】また、無水イタコン酸自体はアルカリに溶解性を示すため、パターニング特性を損なうことなく使

用するためには、適度な量の導入が必要である。導入量は、ポリマ組成・構造により差はあるものの、5~50 mol%未満では密着性を十分向上させることができず、50 mol%を越える量を導入するとレジスト自体がアルカリ可溶性となり、未露光部分も溶解してしまうためパターニング形成不能となるためである。

【0081】このようなアルカリ可溶性基の導入は、特に脂環族をベースにしたレジストにおいては、パターンの抜け性をよくする効果が著しく、パターニング特性を良好なものとすることができる。なお、無水イタコン酸を含む共重合体の具体的な構造としては、一般式

【0082】 【化73】

(式中、1は0~60mol%、mは10~95mol%、

n (\$ 5~50mol96 :

を表す)

R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> 及びR<sub>4</sub> は、H、ハロゲン、
C<sub>1-4</sub> のアルキル基、C<sub>1-4</sub> の置換化アルキル基、
ニトリル基、ー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>5</sub> (n=0-1)、
又はー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;
R<sub>5</sub> は、C<sub>1-5</sub> のアルキル基、C<sub>1-5</sub> の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R<sub>6</sub> はセーブチル基、セーアミル基、ジメチルベンジル基、
テトラヒドロビラニル基、又は3ーオキソシクロヘキシル基

一般式 【0083】 【化74】

$$\begin{array}{c|ccccc}
R_1 & R_2 & R_3 & R_4 \\
-(CH - C - )_1 & CH - C - )_m & CH_2 - C - )_n \\
Z & C = 0 & O & O
\end{array}$$

(式中、Iは1~95mol%、mは10~95mol%、

n は5~50mol%;

Zはベンゼン環、管換ベンゼン環、ニトリル差、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;

R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、C1-4 のアルキル基、

C1.4 の要換化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOP_5(n=0-1)$ 

又は-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;

Ps はtープチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

F7 は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、又は置換芳香族を表す)

一般式 【0084】 【化75】

(式中、Iは0~95mol%、mは1~95mol%、

n # 5~50moi%:

Rt、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、

Ct-4 のアルキル基、Ct-4 の置換化アルキル基、

ニトリル基、-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub>(n=0-1)、

又は-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;

 $P_{\delta}$  は  $C_{1-\delta}$  のアルキル基、 $C_{1-\delta}$  の置換アルキル基、

脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し:

Re 11-OtBu, -OCOOtBu,

又は-COOt-Amyl を表す。)

一般式 【0085】 【化76】

(式中、Iは 0~85moi%、m は 1~95moi%、n は 5~50moi%;
Z はベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル基、
- OR7、- COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、
ニトリル基、- (CH2 )nCOOR6 (n=0-1)、
又は- (CH2 )nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R6 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amylを表す。)

等がある。ここで、いわゆる脂環族としては、アダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル、トリシクロ[5.2.1.0]デカン骨格等を一部に有する構造が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0086】また、酸によりアルカリ可溶性基を生じる基としては、tーブチルエステル、tーアミルエステル、tーブチルエーテル、tーBOC、テトラヒドロピラニルエステル、テトラヒドロピラニルエーテル、3ーオキソシクロヘキシルエステル、ジメチルベンジルエステル等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0087】即ち、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、このレジストの被処理基板上への塗布、プリベーク、露光、ポストベーク、現像等を行うことにより、微細パターンを安定して形成することができる。また更に、より安定したパターニング特性を得るには、現像液を改善することも必要である。化学増幅レジストには、環境中のアミン等の汚染によりプロトン酸が表層部で失活し、現像液に対して難溶化するという特有の問題がある。このため、表層部と内部との溶解度差を生じ、安定したパターンができない大きな要因になっている。特に炭化水素であるアダマンチル基や t ーブチル基等の疎水性の強い基は、現像液への溶解を阻害する効果があり、表面不溶化の影響は大きい。

【0088】従って、現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いることにより、溶解性が著しく増大し、表層部と内部との溶解度差が小さくなるため、安定したパターニングが可能となる。尚、添加するアルコールとしては、イソプロピルアルコールが最も効果があり、メタノールやエタノールでは、クラックを生じ、剝がれが目立った。また、この混合現像液

を用いることにより、感度は1桁以上上昇し、現像時にかかる歪みも小さくなるため、密着性も大幅に改善した。

【0089】また、この現像液が、イソプロビルアルコールを5 vol%~95 vol%含むことが望ましいとしたのは、5 mol%未満では、感度が向上せず、95 mol%を越えると、クラックやひび割れを生じ易い構造を含むアクリル酸エステル構造を含むアクリル酸エステル構造を含むアクリル酸エステル構造をもつ材料と、エステル構造をもつ材料とを含む重合体は、ベース・ルボールの極性を高いユニットをもつメタクース・ボールができる。その結果、炭化水素系の保護膜との間に極性の差が生じるので、レジスト膜を解させることができる。その結果、炭化水素系の保護になるのでは、レジスト膜を解させることができる。ができる。ができる。ができる。

【0090】導入する極性の高い構造としては、ケトン、アルコール、エーテル、エステル、カルボン酸、酸無水化合物、又はこれらの構造の一部の原子が硫黄、窒素、若しくはハロゲンで置換された構造等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。極性構造を有する材料を導入する割合は、少なくとも1~50mo1%程度必要であり、好ましくは20%以上必要である。

【0091】また、無水イタコン酸を含むレジストでは、無水イタコン酸の強い極性のため、疎水性の強い炭化水素基を含むにも係わらず、保護膜として従来不可能であった炭化水素系ポリマをレジスト上に塗布することが可能である。こうした保護膜をレジスト上に形成することにより、化学増幅型レジスト特有の問題であるPED(Post Exposure Delay)を防止することが可能となる。

【0092】また、保護膜の塗布溶媒としては、分子量の大きな炭化水素系の溶媒を用いることで、より確実に保護膜を塗布することが可能となった。塗布溶媒としては、あまり沸点の低いものではウェーハ上に保護膜を均一に塗布することが困難である。このため、沸点が100℃以上のものが好ましい。具体的には、リモネン、1、5ーシクロオクタジェン、1ーデセン、tーブチルシクロへキサン、pーシメン、ドデシルベンゼン等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0093】また、炭化水素ポリマとしては、オレフィン、ジェン等が挙げられるが、露光波長に対して透明で、前述の塗布溶媒に溶けるものであれば、これらに限定されるものではない。また、脂環族としては、シクロヘキサン、ノルボルナン、アダマンタン、トリシクロ[5.2.1.0]デカン骨格をもつ構造が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0094]

# 【実施例】

[実施例 1] メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤として構造式【0095】

で示されるAIBN (アゾイソブチロニドリル) を20 mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0096】 【化78】

で示される組成比58:42、重量平均分子量(Mw)5100、分散度(Mw/Mn)1.43の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると126であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0097】 【化79】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 で、100 秒間のプリベークを行った。

【0098】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン製、NA=0.45)で露光した後、温度100 で、60 秒間のPEB (Post Exposure Bake)を行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3(東京応化製)を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは50 mJ/c m²であった。また解像力は照射線量130 mJ/c m²で、0.45 μm幅のL&S (line and space)パターンを示した。[実施例 21 アクリル酸アダマンチルモノマとメタク

リル酸 t ーブチルモノマとを1:1で仕込み、5mol/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0099】 【化80】

で示される組成比 50:50、重量平均分子量 4180、分散度 1.59の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析による 294 であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造 3

【0100】 【化81】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0101】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは81mJ/cm²であった。また、解像力は0.50  $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 3] アクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ーブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20 mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0102】 【化82】

で示される組成比 47:53、重量平均分子量 4610、分散度 1.83の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると 72 でであった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0103】 【化83】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0104】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは37mJ/c $m^2$ であり、解像力は0.50  $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 1] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ーブチルモノマとを1:1 で仕込み、5 mo 1/1 のトルエン溶液とし、重合開始剤としてA I BN を2 0 mo 1 %添加した。その後、温度8 0 C で約8 時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0105】 【化84】

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & CH_{3} \\ \hline + CH_{2} - C & -C \\ \hline O = C & O = C \\ \hline O & C & C \\ \hline O & C & C \\ \hline CH_{3} - C - CH_{3} \\ \hline CH_{3} - C & CH_{3} \\ \hline CH_{3} - C & CH_{3} \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比 59:41、重量平均分子量 3351、分散度 1.31の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ

た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 構造式

【0106】 【化85】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 で、100 秒間のプリベークを行った。

【0107】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このとき、現像は進まず、全くパターンを得ることはできなかった。

[比較例 2]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ーブチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o 1/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを5 m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0108] [486]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 - \overset{\overset{.}{\text{C}}}{\overset{-}{\text{C}}} & \text{CH}_2 - \overset{\overset{.}{\text{C}}}{\overset{-}{\text{C}}} & \frac{\overset{.}{\text{CH}_3}}{\overset{.}{\text{C}}} \\ \text{O} = \overset{.}{\text{C}} & \text{O} = \overset{.}{\text{C}} \\ \overset{.}{\text{O}} & \overset{.}{\text{C}} \\ \text{CH}_3 - \overset{.}{\text{C}} - \text{CH}_3 \\ & \overset{.}{\text{CH}_3} \\ & & & & & & & & \\ \end{array}$$

で示される組成比 47:53、重量平均分子量 19000、分散度 1.51の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0109】 【化87】

秒間のプリベークを行った。

【0110】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このとき、照射線量102 mJ/c  $m^2$ で残膜は10%程度に減少したが、更に高い露光量を与えても残膜は完全にはなくならなかった。

[実施例 4] アクリル酸ジメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸 tーブチルモノマとを1:1で仕込み、5mol/lのトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0111】 【化88】

で示される組成比 47:53、重量平均分子量 3650、分散度 1.64 の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると 66 であった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0112】 【化89】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0113】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは81 mJ/c m²であった。得られた最小解像パターンは、0.35  $\mu$  m幅のL&Sであった。

[実施例 5] アクリル酸ジメチルアダマンチルモノマとアクリル酸 t ーブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAI

BNを20mo1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0114】 【化90】

で示される組成比 50:50、重量平均分子量 4050、分散度 1.71の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によると 47 でであった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造  $\pi$ 

【0115】 【化91】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0116】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは81mJ/cm²であった。得られた最小解像パターンは、0.30  $\mu$ m幅のL&Sであった。

[比較例 3]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 tーブチルモノマとを3:7で仕込み、5mol/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0117】 【化92】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline -CH_2 - C & -C & -C \\ \hline O = C & O = C \\ \hline O & CH_3 - C - CH_3 \\ \hline CH_3 - C - CH_3 \\ \hline CH_3 & CH_3 \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比30:70、重量平均分子量840 0、分散度1.61の共重合体が得られた。このポリマ のガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかっ た。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として 構造式

【0118】 【化93】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0119】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは81mJ/cm²であった。このとき残っていた最小解像パターンは0.50  $\mu$ m幅のL&Sであり、それ以下のパターンは剝がれてなかった。

【0120】 【化94】

で示される組成比59:27:14、重量平均分子量6242、分散度2.14の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0121】 【化95】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で100秒間のプリベークを行った。

【0122】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは100mJ/cm²であり、解像力は0.45μm幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 7] 上記実施例6において得られた1μmの大きさのホールパターンのプロファイルを観察した結果、表面不溶化層は見られなかった。また、露光した後、45分間放置してPEBを行った場合もパターンは形成されていた。

[比較例 4]メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ープチルモノマとを1:1で仕込み、5 m o l / 1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 m o 1%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0123】 【化96】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{H} \\ -\left(\text{CH}_{2} - \overset{\overset{.}{\text{C}}}{\overset{.}{\text{C}}}\right)_{\text{EB}} \left(\text{CH}_{2} - \overset{\overset{.}{\text{C}}}{\overset{.}{\text{C}}}\right)_{42} \\ \text{O = C} & \text{O = C} \\ \overset{\overset{.}{\text{O}}}{\text{O}} & \overset{.}{\text{O}} \\ \text{CH}_{3} - \overset{.}{\text{C}} - \text{CH}_{3} \\ & \overset{.}{\text{CH}_{3}} \end{array}$$

で示される組成比 58:42、重量平均分子量 5100、分散度 1.43の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析による 26 でであった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0124】 【化97】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0125】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは50mJ/cm²であり、0.45 $\mu$ m幅のL&Sパターンを130mJ/cm²で解像した。1 $\mu$ mのホールパターンのプロファイルは、表面不溶化層による「ひさし」を生じた。

[比較例 5] 上記比較例4において、また、露光後、45分間放置してPEBを行ったところ、パターン上部の半分程度が表面不溶化層で覆われていた。そのため、パターンの形成ができなくなった。

[実施例 8] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ーブチルモノマとメタクリル酸とを2:1:2の割合で仕込み、0.5 mol/lの1,4-ジオキサン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20 mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0126】 【化98】

で示される組成比53:27:20、重量平均分子量4523、分散度1.92の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0127】

【化99】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロア ンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液 とした。この溶液をスピンコート法によりハードベーク したノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$  m厚に塗布し、ホットプレート上で温度130 C、10 0 秒間のプリベークを行った。

【0128】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を20倍量の純水で薄めた溶液に90秒間浸漬して現像し、更に純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは57mJ/cm²であり、解像力は0.30 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 6]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸 t ープチルモノマとメタクリル酸とを2:1:4の割合で仕込み、0.5mol/lの1,4ージオキサン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。その後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、nーヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0129】 【化100】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ -\left(\text{CH}_{2} - \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}}\right)_{43} & \text{CH}_{2} - \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}}\right)_{34} & \text{CH}_{2} - \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}}\right)_{38} \\ \text{O = C} & \text{O = C} & \text{O = C} \\ \overset{\overset{.}{O}}{\overset{.}{O}} & \overset{.}{\overset{.}{O}} & \overset{.}{\overset{.}{O}} \\ \text{O + C} & \overset{.}{\overset{.}{O}} & \overset{.}{\overset{.}{O}} \\ \text{CH}_{3} - \overset{.}{\overset{.}{C}} - \text{CH}_{3} \\ \overset{.}{\overset{.}{C}} & \overset{.}{\overset{.}{\overset{.}{O}}} \\ \text{CH}_{3} & \overset{.}{\overset{.}{\overset{.}{C}}} & \overset{.}{\overset{.}{\overset{.}{O}}} \end{array}$$

で示される組成比43:31:36、重量平均分子量4 115、分散度1.95の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0130】

【化101】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度130  $\mathbb{C}$ 、10 0  $\mathbb{D}$   $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$ 

【0131】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を20 倍量の純水で薄めた溶液に90 秒間浸漬したところ、30 秒でレジスト膜が消失した。

[実施例 9] 構造式 【0132】 【化102】

で示される組成比53:44:4、重量平均分子量8800、分散度1.84のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ープチルーメタクリル酸ヒドロキシェチル共重合体に、酸発生剤として構造式

【0133】 【化103】

$$\left( \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_{3}$$
 S<sup>+</sup>SbF<sub>8</sub><sup>-</sup>

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをHMDS(ヘキサメチルジシラン)処理を施したSiウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、20分間のベークを行い、厚さ0.65 $\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0134】こうして得られたレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH(テトラメチルアンモニウムハイドロキシド)水溶液で現像した。このとき、照射線量110mJ/cm²で、0.4 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 10] 構造式

【0135】 【化104】

で示される組成比48:40:12、重量平均分子量8400、分散度1.94のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸tーブチルーメタクリル酸ヒドロキシエチル共重合体に、酸発生剤として構造式

【0136】 【化105】

$$\left( \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3$$
 S<sup>+</sup> SbF<sub>6</sub><sup>-</sup>

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをHMDS処理を施したSiウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度60 で、20 分間のベークを行い、厚さ0.  $65\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0137】こうして得られたレジスト膜をKrFェキシマステッパで露光した後、温度130 C、60 秒間の PEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量40 mJ/c m 2 で、0.4  $\mu$  m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 7] 構造式

【0138】

$$\begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ -CH_2 - C & CH_2 - C \\ \hline O = C & O = C \\ \hline O & CH_3 - C - CH_3 \\ \hline CH_3 - C - CH_3 \\ \hline CH_3 - CH_3 \end{array}$$

で示される組成比61:39、重量平均分子量790 0、分散度1.82のメタクリル酸アダマンチルーメタ クリル酸 t ーブチル共重合体に、酸発生剤として構造式 【0139】

【化107】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。これをスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、20分間のベークを行い、厚さ $0.65\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0140】こうして得られたレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量380mJ/cm²で、 $0.4\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。しかし、再現性はなかった。

[実施例 11]メタクリル酸アダマンチルモノマとイタコン酸ジtーブチルモノマとを1:3で仕込み、重合開始剤として構造式

【0141】 【化108】

で示されるMAIB (ジメチル2、2-アゾイソビスプチラート)を20mol%添加した。その後、温度80 でで約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで 沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0142】 【化109】

で示される組成比59:41、重量平均分子量9357、分散度2.44の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0143】 【化110】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0144】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは5.6mJ/cm²であった。また、解像力は、7mJ/cm²で0.45 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[比較例 8] メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸ジ t ープチルモノマとを1:1で仕込み、重合開始剤として構造式

【0145】 【化111】

で示されるMAIBを20mo1%添加した。その後、

トルエンを反応溶媒として、温度80℃で約8時間塊状 重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行っ た。その結果、構造式

【0146】 【化112】

$$\begin{array}{c} CH_{3} & H \\ -CH_{2} - C - \frac{1}{169} + CH_{2} - \frac{1}{C} - \frac{1}{41} \\ O = C & O = C \\ O & CH_{3} - C - CH_{3} \\ CH_{3} & CH_{3} \end{array}$$

で示される組成比59:41、重量平均分子量606 1、分散度1.24の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0147】 【化113】

【0148】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは $25.1mJ/cm^2$ であった。また、解像力は、 $41mJ/cm^2$ で $0.5\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 12] イタコン酸ジ t ーブチルモノマに、重・合開始剤として構造式

【0149】 【化114】

で示されるMAIBを20mol%添加した。その後、 温度80℃で約9.5時間塊状重合した。重合終了後、 メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0150】 【化115】

で示される重量平均分子量6061、分散度1.24の 重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、 酸発生剤として構造式

【0151】 【化116】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60  $\mathbb{C}$ 、100 秒間のプリベークを行った。

【0152】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは7mJ/cm²であった。また、解像力は、11mJ/cm²で $0.5\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 13]メタクリル酸アダマンチルモノマとフマル酸ジtープチルモノマとを1:3で仕込み、重合開始剤として構造式

【0153】 【化117】

で示されるMAIBを20mol%添加した。その後、温度80で約2.5時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0154】 【化118】

で示される組成比36:64、重量平均分子量22645、分散度2.44の共重合体が得られた。次に、こう

して合成したポリマに、酸発生剤として構造式 【0155】 【化119】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に0. 7 $\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 $\mathbb{C}$ 、100秒間のプリベークを行った。

【0156】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは5mJ/cm²であった。また、解像力は、9mJ/cm²で0.5 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した

[比較例 9] 構造式 【0157】 【化120】

$$\begin{array}{ccccc} CH_{3} & CH_{3} \\ -CH_{2} - C & -C & -C \\ \hline 0 & C & C & -C \\ \hline 0 & C & C & -C \\ \hline 0 & C & C \\ CH_{3} - C - CH_{3} \\ \hline CH_{3} & C \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比30:70、重量平均分子量8400、分散度1.61のメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ーブチル共重合体に、重合開始剤として構造式

【0158】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶媒を調整した。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行い、厚さ $0.7\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0159】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の

TMAH水溶液で現像した。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは $15\,\mathrm{mJ/c\,m^2}$ であった。また、 $4\,2\,\mathrm{mJ/c\,m^2}$ でり、 $4\,\mu\mathrm{m幅}$ のL&Sパターンを解像したが、再現性は得られなかった。

[実施例 14] メタクリロニトリルモノマとメタクリル酸 t-ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1の溶媒 1, 4 - ジオキサンと 1 mol 1 %の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度80  $\mathbb C$  で約8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式【0 1 6 0】

【化122】

で示される組成比 41:59、重量平均分子量 16400、分散度 1.77の共重合体が得られた。この共重合体の透過率は、膜厚  $1\mu$  mのとき、KrF  $\nu$  一 ザ 波長において 98% であった。次に、この共重合体を 13 wt 10 %のシクロへキサノン溶液とし、この溶液に光酸発生剤として構造式

【0161】 【化123】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMDS処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のベークを行い、厚さ $0.7\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0162】こうして得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量70mJ/cm²で、0.3 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 15] メタクリロニトリルモノマとメタクリル酸 t-プチルモノマとを3:7で仕込み、5 mol/1の溶媒1, 4-ジオキサンと1 mol%の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度80でで約8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0163】 【化124】

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH_3 \\ -\left(CH_2 - \stackrel{.}{C} - \stackrel{.}{-} \frac{1}{25} + CH_2 - \stackrel{.}{C} - \stackrel{.}{-} \frac{1}{75} \right) \\ CN & O = C \\ & \stackrel{.}{O} \\ CH_3 - \stackrel{.}{C} - CH_3 \\ & CH_3 \end{array}$$

[実施例 16]メタクリロニトリルモノマとメタクリル酸  $t-\sqrt{7}$  チルモノマとを1:1 で仕込み、5 mol/1 の溶媒 1 、4 ージォキサンと 1 mol%の重合開始剤 AIBNを添加した後、温度80 でで約8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1)で沈澱精製を行った。その結果、組成比4 3:5 7、重量平均分子量3 1 8 0 0 、分散度1 . 5 3 の構造式

【0164】 【化125】

で示される組成比 43:57、重量平均分子量 31800、分散度 1.53の共重合体が得られた。次に、この共重合体を用いて、上記実施例 14 と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、 $0.35\mu$ m幅の L & S パターンを解像した。

[比較例 10] メタクリル酸 t ーブチルモノマを、5 mol/lの溶媒1、4 ージオキサンと1 mol%の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80 でで約8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール: 1 かこここことで、その結果、構造式

【0165】 【化126】

で示される重量平均分子量 36000、分散度 1.82 のホモポリマが得られた。次に、この共重合体を用いて、上記実施例 14 と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、 $1\mu$  m幅以下の L & S パターンは剝がれを生じた。

「実施例 17]メタクリロニトリルとメタクリル酸 t ープチル、更にメタクリル酸アダマンチルの3種のモノマとを1:2:1で仕込み、1 mol/lの溶媒1,4ージオキサンと1 mol%の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=2:1)で沈 澱精製を行った。その結果、構造式

【0166】 【化127】

で示される組成比 10:54:36、重量平均分子量 57:50、分散度 1.21 の三元共重合体が得られた。次に、この共重合体を用いて、上記実施例 14 と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、照射線量 2:50 mJ/cm²で、 $0.7\mu$ m幅の 16 と 16 と

[比較例 11] 組成比 70:30 のメタクリル酸 t-7 チルとメタクリル酸アダマンチルとの共重合体を用いて、上記実施例 14 と同様の手順でパターン形成を行った。その結果、パターンは完全に剝がれてしまい、全く残らなかった。

[実施例 18] 構造式

[0167]

【化128】

$$\begin{array}{ccccc}
 & CH_3 & CH_3 \\
 & CH_2 - C & CH_2 - C & CH_2 \\
 & O = C & O = C \\
 & O & O
\end{array}$$

で示される組成比41:59、重量平均分子量13900、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

【0168】 【化129】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加して、レジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度100C、100 砂間のベークを行い、厚さ $0.7\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0169】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比1:1で混合した混合液に60秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量26mJ/cm²で、0.25 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 12]上記実施例18と同様の工程によりPEBを行ったウェーハを、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸漬して現像したところ、最小解像パターンは0.45 $\mu$ m幅のL&Sであった。

[実施例 19] 構造式

【0170】 【化130】

で示される組成比41:59、重量平均分子量1390 0、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15 wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

【0171】 【化131】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して10wt%添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMDS(ヘキサメチルジシラン)処理を施したSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100秒間のベークを行い、厚さ $0.7\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0172】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100で、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の TMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 4:1で混合した混合液に60秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量32mJ/c $m^2$ で、0.30 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 13]上記実施例19と同様の工程によりPEBを行ったウェーハを、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸漬して現像したところ、 $1\mu$ m以下のパターンは全て剝がれてしまった。

[実施例 20] メタクリル酸ジメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸 t-ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1のトルエン溶液とし、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。その後、温度80で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0173】 【化132】

で示される組成比 59:41、重量平均分子量 335 1、分散度 1. 31 の共重合体が得られた。このポリマのガラス転移温度は、熱分析によっては検出できなかった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0174】 【化133】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 で、100 秒間のプリベークを行った。

【0175】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3とイソプロピルアルコールとを体積比1:1で混合した混合液を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは8mJ/cm2であった。得られた最小解像パターンは、0.30 $\mu$ m幅のL&Sであった。

[実施例 21] 現像液として、上記実施例 20 で用いた混合液に代えて、NMD-3とイソプロピルアルコールとを体積比 3:1 で混合した混合液を用いると、照射線量  $42\,\mathrm{mJ/c\,m^2}$ で、0.40  $\mu\mathrm{m}$ 幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 22] 現像液として、上記実施例20で用いた混合液に代えて、NMD-3とイソプロピルアルコールとを体積比9:1で混合した混合液を用いると、照射線量98mJ/cm²で、0.40 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 14] 現像液として、上記実施例20で用いた混合液に代えて、イソプロピルアルコールを用いたところ、パターンは剝がれてしまい、全く残っていなかった。

[実施例 23] 構造式

【0176】 【化134】

で示される組成比41:59、重量平均分子量13900、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

【0177】 【化135】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して1 w t %添加して、レジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のークを行い、厚さ0.7  $\mu$ mのレジスト膜を形成した。【0178】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をK r F エキシマステッパで露光した後、温度150 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比1:1 で混合した混合液に60 秒間浸漬して現像した。その結果、照射線量88 mJ/c m² で、0.35  $\mu$  m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 15] 構造式

【0179】 【化136】

$$\begin{array}{ccccc}
CH_3 & CH_3 \\
-CH_2 - C & CH_2 - C & CH_3 \\
O = C & O = C & O \\
O & CH_3 - C - CH_3 & CH_3 \\
CH_3 - C & CH_3 & CH_3 & CH_3
\end{array}$$

で示されるメタクリル酸アダマンチルーメタクリル酸 t ープチル共重合体を用いて、上記実施例 2 3 と同様の手順でパターン形成を行ったところ、パターンは全く得られなかった。

[実施例 24] 構造式

【0180】 【化137】

で示される組成比41:59、重量平均分子量13900、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

【0181】 【化138】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して1 w t %添加して、レジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードペークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のークを行い、厚さ0.7  $\mu$ mのレジスト膜を形成した。【0182】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をArFエキシマステッパ(NA=0.55)で露光にた後、温度150 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比1:1 で混合した混合液に60 秒間とて現像した。その結果、照射線量25 mJ/c m²で、0.2  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 25] 構造式

【0183】 【化139】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline + CH_2 - C & - C \\ \hline O = C & O = C \\ \hline O & O & O \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比41:59、重量平均分子量13900、分散度1.51のメタクリル酸アダマンチルとメタクリル酸3-オキソシクロヘキシルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、光酸発生剤として構造式

[0184] [(1140]



[実施例 26]メタクリル酸2-ノルボルニルモノマと、メタクリル酸 t ープチルモノマと、メタクリル酸とを2:1:1で仕込み、0.5mol/1の溶媒1,4ージオキサンと20mol%の重合開始剤AIBNを添加した後、温度80℃で約9時間重合した。重合終了後、n-ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0186] [4141]

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ \hline (CH_2 - C - C - CH_2 - C - CH_2 - C - CH_3 \\ O = C & O = C \\ O = C \\ O = C & O = C \\ O = C$$

で示される組成比56:31:13、重量平均分子量5833、分散度2.34の三元共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0187】

【化142】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりハードベークしたノボラック樹脂で被覆されたウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60℃、100秒間のプリベークを行った。

【0188】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは63mJ/c $m^2$ であった。また、解像力は0.35  $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 27] イタコン酸ジ t-ブチルモノマと、メタクリル酸シクロヘキシルモノマとを3:1で仕込み、MAIBを20mo1%添加した。その後、温度80でで約10.5時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0189】 【化143】

で示される組成比52:48、重量平均分子量692 3、分散度2.12の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0190】 【化144】

$$\left( \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_3 S^+ SbF_6^-$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりHMDS処理したSiウェーハ上に0. 7 $\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 $\mathbb{C}$ 、100秒間のプリベークを行った。

【0191】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100  $\mathbb C$ 、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは9.52 mJ/c m²であった。また、解像力は $0.5\mu$  m幅のL&Sパターンを示した。

[実施例 28] 構造式

【0192】 【化145】

$$\begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ -\left(CH_2 - \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}}\right) & CH_2 - \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}} \\ O = \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}} & O = \overset{\overset{.}{C}}{\overset{.}{C}} \\ O & \overset{.}{O} & O \end{array}$$

で示される組成比 50:50、重量平均分子量 13900、分散度 1.41のメタクリル酸トリンクロ  $[5.2.1.0^{2.6}]$  デカニルとメタクリル酸 3- オキソシクロヘキシルとの共重合体を 15 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に、構造式

【0193】 【化146】

で示されるトリフェニルスルフォニウムヘギサフロロア



ンチモンをポリマに対して10 w t %添加して、レジスト溶液とした。この溶液をHMDS処理を施したSipェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 % 100 %目のベークを行い、厚さ100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0、100 % 100 %0 % 100 %0 % 100 %

【0194】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度150 で、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の

TMAH水溶液とイソプロピルアルコールとを体積比 3:1で混合した混合液に浸漬して現像した。その結果、照射線量 23 m J / c  $m^2$  で、0.45  $\mu$  m 幅の L & Sパターンを解像した。

[実施例 29] 構造式

[0195]

【化147】

で示される、組成比が50:20:30のビニルフェノール、アダマンチルオキシカルボニルメチル化スチレンとtertブチルメタクリレートとの三元共重合体に、酸発生剤として、構造式

【0196】 【化148】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_{3}$$
 S CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度110 t 、90秒間のベークを行い、厚さ $0.7 \mu$ mのレジスト膜を形成し

た。

【0197】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量26 mJ/cm²で、0.275  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 30] 構造式

[0198]

【化149】

で示される、組成比が50:30:30のビニルフェノール、ノルボニルオキシカルボニルメチル化スチレンとtertブチルメタクリレートとの三元共重合体に、酸発生剤として、構造式

【0199】 【化150】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %添加して、1 8 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をS i ウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度1 10  $\mathbb C$ 、9 0 秒間のベークを行い、厚さ0. 7  $\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0200】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、

60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38 %のTM AH水溶液で1 分間現像した。このとき、照射線量 22 mJ/c m²で、0.275  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30 分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[実施例 31] 構造式

[0 2 0 1]

【化151】

で示される、組成比が60:40のピニルフェノールと tert-ブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石油製)に、酸発生剤として、構造式

[0202]

【化152】

$$\left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \\ \end{array}\right)_{3} \text{S CF}_{3}\text{SO}_{2} \end{array}\right)$$

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0203]

【化153】

で示される1-アダマンタンカルボン酸 t-ブチルをポリマと同w t %添加して、18w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をS i ウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度110  $\mathbb{C}$ 、90 秒間のベークを行い、厚さ0.  $7\mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0204】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量8.5mJ/cm²で、0.275 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

【0205】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線量の関値エネルギーEthは5.5mJ/cm²であり、露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にもほとんど変化がなかった。

[実施例 32] 構造式

[0206]

【化154】

で示される、組成比が 6 0:40のビニルフェノールと tertーブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0 2 0 7]

[(£1 5 5 ]) ( <del>}</del>s CF₃SO₃

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5wt%、構造式

[0208]

【化156】

で示されるジェーブチルフマレートをポリマに対して 30 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をS i ウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度 110 で、90 秒間のベークを行い、厚さ 0.7  $\mu$  mのレジスト膜を形成した。

【0209】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量12mJ/cm²で、0.275 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも、同一照射線量で0.275 $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

【0210】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線量の閾値エネルギーEthは8mJ/cm²であり、露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にもほとんど変化がなかった。

[実施例 33] 構造式

[0211]

【化157】

で示される、組成比が50:50のビニルフェノールと tertーブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0212] 【化158】

で示されるジフェニルヨードニウムトリフレートを5w t%、構造式

[0213]

【化159】

で示されるジェーブチルフマレートをポリマに対して3 0 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とし た。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110℃、90秒間の ベークを行い、厚さ 0. 7 μmのレジスト膜を形成し

【0214】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKェFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 6 0 秒間の PEBを行った。 続いて、 2. 38% の TM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量18 m J / c m<sup>2</sup>で、0. 275 μ m 幅の L & S パターンを 解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行っ た場合にも、同一照射線量で0. 275 µm幅のL&S パターンを解像した。

【0215】また、露光直後にPEBを行ったときの照 射線量の閾値エネルギーEthは8mJ/cm2であり、 露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にも ほとんど変化がなかった。

[実施例 34] 構造式

[0216] 【化160】

で示される、組成比が70:30のビニルフェノールと tertープトキシカルボニルオキシスチレンとの共重 合体(丸善石油製)に、酸発生剤として、構造式

[0217] 【化161】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %、構造式

[0218]【化162】

で示される 1 ーアダマンタンカルボン酸 t ープチルをポ リマに対して20wt%添加して、18wt%の乳酸エ チル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコ ート法により塗布し、ホットプレート上で温度110  $\mathbb{C}$ 、90秒間のベークを行い、厚さ0.7 $\mu$ mのレジス ト膜を形成した。

【0219】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKェFエキシマステッパで露光した後、温度90℃、 6 0 秒間の PEBを行った。 続いて、 2. 3 8 % の TM AH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量35 mJ/cm²で、0.275μm幅のL&Sパターンを 解像した。露光後に30分間放置してからPEBを行っ た場合にも、同一照射線量で0.275 µm幅のL&S パターンを解像した。

[比較例 16] 構造式

[0220]

【化163】

で示される、組成比が50:50のビニルフェノールと tertーブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式 【0221】 【化164】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度110 C、90秒間のベークを行い、厚さ $0.7 \mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0222】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度90  $\mathbb C$ 、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量13 mJ/ $cm^2$ で、0.275  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。しかし、露光後に5分間放置してから温度90  $\mathbb C$ 、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶化し、同一照射線量では0.275  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像できなかった。

[比較例 17] 構造式

[0223]

【化165】

£.

で示される、組成比が 60:40のビニルフェノールと tert—ブチルメタクリレートとの共重合体(丸善石 油製)に、酸発生剤として、構造式

[0224] [42166]

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSiウェーハ上にスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度110 C、90秒間のベークを行い、厚さ $0.7 \mu$ mのレジスト展を形成した。

【0225】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90 C、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量8 mJ/c m²で、 $0.3\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。しかし、露光後に10分間放置してから温度90 C、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶化し、同一照射線量では $0.3\mu$ m幅のL&Sパターンを

僻像できなかった。

【0226】また、露光直後にPEBを行ったときの照射線量の閾値エネルギーEthは $5.5mJ/cm^2$ であったが、露光後に30分間放置してからPEBを行った場合にはEthは $10mJ/cm^2$ であった。

[比較例 18] 構造式

【0227】

で示される、組成比が70:30のビニルフェノールと tertーブトキシカルボニルオキシスチレンとの共重 合体(丸善石油製)に、酸発生剤として、構造式

【0228】

で示されるトリフェニルサルフォニウムトリフレートを 5 w t %添加して、18 w t %の乳酸エチル溶液とした。この溶液をSi ウェーハ上にスピンコート法により 塗布し、ホットプレート上で温度110 t、90 0 を行い、厚さ $0.7 \text{ } \mu$ mのレジスト膜を形成した。

【0229】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度90 $^{\circ}$ 、60秒間のPEBを行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液で1分間現像した。このとき、照射線量30mJ/cm² $^{\circ}$ で、0.275 $^{\mu}$ m幅のL&Sパターンを解像した。しかし、露光後に10分間放置してから温度90 $^{\circ}$ 、60秒間のPEBを行った場合には、表面が不溶化し、同一照射線量では0.275 $^{\mu}$ m幅のL&Sパターンを解像できなかった。

[実施例 35] メタクリル酸  $t-\mathcal{I}$ チルモノマと、無水イタコン酸モノマを1:1で仕込み、2 mol/lの1,  $4-\mathcal{I}$  がなとした後、重合開始剤としてAIBNを5 mol.%添加した。この後、温度80 でが10 時間重合した。重合終了後、n-キサンで沈澱精 製を行った。その結果、構造式

【0230】 【化169】

で示される組成比 63:37、重量平均分子量 6500、分散度 2.23の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0231】 【化170】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 100 100 100 100

【0232】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100  $^{\circ}$  た、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3と水の溶液(体積比、NMD-3: 水=1:5)を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、30mJ/cm²で0.275 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。

【0233】現像液として、NMD-3と水の体積比が 1:5の溶液の代わりに、NMD-3と水の体積比が 1:10の溶液、又はNMD-3と水の体積比が 1:20の溶液を用いた場合にも、同様の結果が得られた。 [比較例 19]メタクリル酸 tーブチルモノマを2m o 1/1の1,4ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを5mol%添加した。この後、温度80℃で約10時間重合した。重合終了後、メタノールと水の溶液(メタノール:水=3:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0234】 【化171】

で示される重量平均分子量10097、分散度1.88 の重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマ に、酸発生剤として構造式

【0235】 【化172】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0236】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$ 

【0238】 【化173】

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
-(CH_2-C) \\
O=C \\
O \\
CO_2 tBu$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 - C \\
CH_2 - C \\
CO_2 tBu$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0239】

【化174】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりンリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温

度100℃、100秒間のプリベークを行った。 【0240】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜 をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶 液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で3 0 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギ -Ethは17mJ/cm<sup>2</sup>であった。解像力は、50m J/cm²で0.25μm幅のL&Sパターンを示し た。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。 【0241】また、PEBを100℃、60秒間とし、 現像液としてNMD-3の代わりに、NMD-3とイソ プロピルアルコールの体積比が5:1の溶液を用いた場 合には、照射線量の閾値エネルギーEthは25.5mJ /cm²であった。解像力は、44mJ/cm²で0.2 75μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターン の剝がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 20]メタクリル酸アダマンチルモノマとアクリル酸 t ーブチルモノマを1:1で仕込み、5 mol/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20 mol%添加した。この後、温度80 でで約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0242】 【化175】

で示される組成比 58:42、重量平均分子量 5100、分散度 1.43の重合体が得られた。このポリマのガラス転位温度は熱分析によると 126 でであった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【 0243】

【化176】

【0244】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは50mJ/cm²であった。また、解像力は1

 $30 \text{ mJ/cm}^2$ で $0.45 \mu \text{m幅}$ のL&Sパターンを示した。しかし、パターン間の残りが目立ち、パターンの剝がれ、倒れもみられた。

[実施例 37]メタクリル酸ジメチルアダマンチルと、アクリル酸 t ーブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/lの1,4ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0245】 【化177】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 \\ - CH_2 - C \\ \hline O = C \\ CH_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} CH_2 - CH \\ \hline \downarrow_{14} \\ \hline CO_2 tBu \\ \hline O \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} CH_2 - C \\ \hline \nearrow_{28} \\ \hline O \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0246】 【化178】

c+ she

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7  $\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 100 100 100 100 100 100

【0247】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130  $\mathbb{C}$  た、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、50mJ/cm²で0.25 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。「実施例 38]メタクリル酸アダマンチルモノマと、無水イタコンた。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。「実施例 38]メタクリル酸アダマンチルモノマと、無水イタコンた。また、イターンが数・10mol%添加した。この後、温度80 $\mathbb{C}$ で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0248】

で示される組成比 58:14:28、重量平均分子量 13000、分散度 1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【 0249】

【化180】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.  $7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 100 100 100 100

度100で、100秒間のブリベークを行った。 【0250】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは17mJ/cm²であった。解像力は、50mJ/cm²で0.25 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。 [比較例 21]メタクリル酸アダマンチルモノマとここが例 21]メタクリル酸アダマンチルモノマとなっロアクリル酸 tーブチルモノマを1:1で仕込み、5mo1/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20mo1%添加した。この後、温度80で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0251】 【化181】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 & \text{CI} \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ \text{CH}_2 - \stackrel{\downarrow}{\text{C}} & \downarrow \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ \text{O} = \stackrel{\downarrow}{\text{C}} & \text{CO}_2 \text{tBu} \end{array}$$

で示される組成比56:11:33、重量平均分子量16000、分散度1.91の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

で示される組成比 58:42、重量平均分子量 5100、分散度 1.43の重合体が得られた。このポリマのガラス転位温度は熱分析によると 126 でであった。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0252】 【0252】

$$\left( \bigcirc \right)_{3} s^{+} s_{b} F_{6}^{-}$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15 w t %添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0. 7  $\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60  $\mathbb{C}$ 、100 秒間のプリベークを行った。

【0253】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。この場合、パターンの剝がれがひどく、最小解像パターンは $0.5\mu$ m幅のL&Sパターンであった。

「実施例 39]メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸ジメチルベンジルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/lの1,4ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0254】 【化183】

【0255】 【化184】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0256】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは8 mJ/c m²であった。解像力は、23 mJ/c m²で0.275  $\mu$  m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。[実施例 40] メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸3 ーオキソシクロヘキシルモノマと、水イタコン酸モノマを4:2:4 で仕込み、1 mol/1 の1、4 ージオキサン溶液とした後、重合開始剤として4 BNを10 mol%添加した。この後、温度80 で約8 時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0257】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline (CH_2 - C - \frac{1}{66} - CH_2 - C - \frac{1}{15} - CH_2 - C - \frac{20}{10} \\ O = C & O = C \\ \hline 0 & O & O \end{array}$$

で示される組成比65:15:20、重量平均分子量13200、分散度1.92の三元共重合体が得られた。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0258】 【化186】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.  $7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のプリベークを行った。

【0259】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130℃、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶

液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは19.2 mJ/c m²であった。解像力は、54 mJ/c m²で0.25  $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 22]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸3ーオキソヘキシルモノマを1:1で仕込み、5mol/1のトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0260】 【化187】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline (CH_2-C) & CH_2-C \\ \hline 0 = C & O = C \\ \hline 0 & O = C \\ \hline \end{array}$$

で示される組成比65:35、重量平均分子量1440 0、分散度1.53の重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0261】 【化188】

【0262】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100  $\mathbb C$ 、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは60.2mJ/cm²であった。また、解像力は208mJ/cm²で0.4 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。しかし、パターンの剝がれが激しかった。

[実施例 41]メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸テトラヒドロピラニルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mol/1の1,4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mol%添加した。この後、温度80℃的8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0263] 【化189】

で示される組成比57:14:29、重量平均分子量36200、分散度2.14の三元共重合体が得られた。 次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0264】 【化190】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.  $7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100  $\mathbb{C}$ 、100 秒間のプリベークを行った。

【0.2.6.5】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度1.3.0 で、6.0 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて6.0 秒間現像し、純水で3.0 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは4.2.2 mJ/cm²であった。解像力は、1.4 mJ/cm²で0.3.0  $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。

[比較例 23]メタクリル酸アダマンチルモノマとメタクリル酸テトラヒドロピラニルモノマを1:1で仕込み、5mol/lのトルエン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを20mol%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0266] [4191]

で示される組成比58:42、重量平均分子量2300

0、分散度1.90の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0267】 【化192】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60  $\mathbb{C}$ 、100 秒間のプリベークを行った。

【0268】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度100 C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。しかし、パターンを形成することはできなかった。

[実施例 42]メタクリル酸アダマンチルモノマと、 tープトキシスチレンモノマと、無水イタコン酸モノマ を4:2:4で仕込み、1mol/1の1,4ージオキ サン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10m o1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合し た。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その 結果、構造式

【0269】 【化193】

で示される組成比21:36:43、重量平均分子量8200、分散度1.95の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

[0270] [化194]

【0271】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度130 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で3

0 秒間リンスした。このとき、パターンの剝がれ、倒れ はみられなかった。

[実施例 43]メタクリル酸アダマンチルモノマと、 t-BOCスチレンモノマと、無水イタコン酸モノマを 4:2:4で仕込み、1mol/lの1,4-ジオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mo 1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その 結果、構造式

[0272]

【化195】

75.1

で示される組成比 21:36:43、重量平均分子量 8200、分散度 1.95の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0273】 【化196】

$$\left( \sum_{3}^{+} \operatorname{SbF_6}^{-} \right)$$

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100  $\mathbb{C}$ 、100 か間のプリベークを行った。

【0274】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度130  $\mathbb C$ 、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このとき、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。

[実施例 44] 無水イタコン酸モノマと、イタコン酸ジェーブチルモノマを2:3で仕込み、重合開始剤としてジメチル2,2ーアゾイソビスブチラートを20mo1%添加した。この後、温度80℃で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0275】 【化197】

で示される組成比23:77、重量平均分子量635 7、分散度2.34の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0276】 【化198】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.  $7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60で、100秒間のプリベークを行った。

【0277】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは12.6mJ/cm²であった。解像力は、38mJ/cm²で0.3 $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。[実施例 45]無水イタコン酸モノマと、フマル酸ジェーブチルモノマを2:3で仕込み、重合開始剤としてジメチル2、2-アゾイソビスブチラートを20mol%添加した。この後、温度80℃で約3時間塊状重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

[0278] [4199]

で示される組成比23:77、重量平均分子量635 7、分散度2.34の共重合体が得られた。次に、こう して合成したポリマに、酸発生剤として構造式

【0279】 【化200】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0. 7 $\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度60 $\tau$ 、100秒間のプリベークを行った。

【0280】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100

で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは12.6 mJ/c m²であった。解像力は、38 mJ/c m²で0.3  $\mu$ m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。[実施例 46] メタクリロニトリルモノマと、メタクリル酸 t- ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4 で仕込み、5 mol/lの1, 4- ジオキサン溶液と1 mol%の重合開始剤AIBNを加え、温度80 でで約8 時間重合した。重合終了後、n- ヘキサンで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0281】 【化201】

で示される組成比41:21:38、重量平均分子量26400、分散度1.87の三元共重合体が得られた。 次に、この重合体を13wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に酸発生剤として構造式

[0282] [化202]

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加してレジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に塗布した後、ホットプレート上で温度100  $\mathbb C$ 、100秒間のプリベークを行い0.  $7\mu$ m厚の薄膜を形成した。

【0283】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38 %の TMAH水溶液で60 秒間現像した。その結果、照射線量41 mJ/c m² で、 $0.3\mu$  m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 24]メタクリロニトリルモノマと、メタクリル酸 t-ブチルモノマとを1:1で仕込み、5 mol/1の1, 4-ジオキサン溶液と1 mol%の重合開始剤AIBNを加え、温度80 t でが8 時間重合した。重合終了後、メタノールと水の混合溶液(メタノール:水2:1)で沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0284】 【化203】

で示される組成比 41:59、重量平均分子量 16400、分散度 1.77の共重合体が得られた。次に、この重合体を 13 wt %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液に酸発生剤とし構造式

[0285] [化204]

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンをポリマに対して15wt%添加してレジスト溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に塗布した後、ホットプレート上で温度100  $\mathbb C$ 、100秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚の薄膜を形成した。

【0286】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、2.38%の TMAH水溶液で60 秒間現像した。その結果、照射線量70 mJ/cm²で、0.3  $\mu$ m幅のL&Sパターンを解像できたが、メタクリロニトリルがない場合(比較例19)に比べて感度が低下した。

[実施例 47]  $\alpha$ シアノアクリル酸メチルモノマと、アクリル酸 t - ブチルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1 mol/101,4 - ジォキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10 mol%添加した。この後、温度80  $\mathbb C$ で約8 時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0287】 【化205】

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0288】

【化206】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 100 100 100 100

【0289】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFxキシマステッパで露光した後、温度130 C、60秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは $17mJ/cm^2$ であった。解像力は、50m

J/c m²で0. 25μm幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。 [実施例 48]メタクリル酸アダマンチルモノマと、メタクリル酸 tーアミルモノマと、無水イタコン酸モノマを4:2:4で仕込み、1mo1/1の1,4ージオキサン溶液とした後、重合開始剤としてAIBNを10mo1%添加した。この後、温度80℃で約8時間重合した。重合終了後、メタノールで沈澱精製を行った。その結果、構造式

【0290】 【化207】

で示される組成比58:14:28、重量平均分子量13000、分散度1.81の共重合体が得られた。次に、こうして合成したポリマに、酸発生剤として構造式【0291】 【化208】

で示されるトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加して、シクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100 に、100 秒間のプリベークを行った。

【0292】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度130 で、60 秒間のPEBを行った。続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60 秒間現像し、純水で30 秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは17 mJ/c m²であった。解像力は、50 mJ/c m²で0.25  $\mu$  m幅のL&Sパターンを示した。また、パターンの剝がれ、倒れはみられなかった。

[実施例 49] 構造式

【0293】 【化209】

::, ·:

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0294】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 $\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上にtーブチルシクロヘキサンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして $0.2\mu$ m厚の保護膜を形成した。

【0295】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度100  $^{\circ}$ で、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剝離を行った。続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量210mJ/cm $^{\circ}$ で0.45 $^{\mu}$ m幅のL&Sパターンを解像した。[比較例 25] 構造式

【0296】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline (CH_2 - C \\ \hline )_{50} & (CH_2 - C \\ \hline )_{50} \\ C = 0 & C = 0 \\ \hline ) & 0 \\ \hline \end{array}$$

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0297】次に、HMDS処理を施したSi ウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 ℃、100 秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上にヘプタンに5 wt %の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、溶液がウェーハ面上に均一に広がらず、保護膜を塗布することができなかった。

[比較例 26] 構造式

[0298]

【化211】

で示される、ポリメタクリル酸アダマンチルを15wt%のシクロへキサノン溶液とした。次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。

【0299】このウェーハ上にtーブチルシクロヘキサンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、ポリメタクリル酸アダマンチルの薄膜は溶解してしまった。

[比較例 27] 構造式

【0300】 【化212】

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸アダマンチル

との共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0301】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に保護膜を塗布せずに、KrFェキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。

【0302】続いて、2.38%のTMAH (テトラメチルアンモニウムハイドロキシド) 水溶液で現像した。その結果、レジスト表面に不溶化層が発生し、照射線量 300 mJ/c m²でもパターンを解像することができなかった。

[実施例 50] 構造式

[0303]

【化213】

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0304】次に、HMDS処理を施したSi ウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 ℃、100 秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、構造式

【0305】



で示される1. 5-シクロオクタジェンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100 に、100 秒間ベークして $0.2\mu$ m厚の保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFx キシマステッパで

露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剝離を行った。

【0306】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールを重量比8:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量70mJ/cm²で $10.275\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 28] 構造式

[0307]

【化215】

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0309】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールを重量比8:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量100mJ/cm²まで上げても0.35 $\mu$ m幅のL&Sパターンしか解像できなかった。

[実施例 51] 構造式

[0310]

【化216】

で示される、組成比 4 5 : 5 5 からなるメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸ジメチルアダマンチルとの共重合体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 5 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0311】次に、HMDS処理を施した $Sip_x$ ーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。この $p_x$ ーハ上に、構造式

【0312】 【化217】



で示されるリモネンに5wt9の濃度でポリジェン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100で、100秒間ベークして $0.2\mu$ m厚の保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFェキシマステッパで露光した後、温度150で、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剝離を行った。

【0313】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイソプロピルアルコールを重量比3:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量 $18mJ/cm^2$ で $0.25\mu$ m幅のL&Sパターンを解像した。

[比較例 29] 構造式

[0314]

【化218】

で示される、組成比 4 5 : 5 5 からなるメタクリル酸 3 ーオキソシクロヘキシルと、メタクリル酸ジメチルアダマンチルとの共重合体を 1 5 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して 5 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0315】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrFェキシマステッパで露光した後、温度150 で、60 秒間のPEBを行った。

【0316】続いて、2.38%のTMAH水溶液とイ

ソプロピルアルコールを重量比3:1で混合した溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量18mJ/cm²で0.25μm幅のL&Sパターンを解像できたものの、所望のパターンよりもはるかに細いラインパターンが形成された。

[実施例 52] 構造式

[0317]

【化219】

で示される、組成比 4 0: 20 からなるメタクリル酸 t ープチルと、アクリル酸アダマンチルと、メタクリル酸との三元共重合体を15 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0318】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 $\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、 $p-シメンに5wt\%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして0.2<math>\mu$ m厚の保護膜を形成した。

【0319】こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度150  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

[比較例 30] 構造式

【0320】 【化220】

で示される、組成比50:50からなるメタクリル酸 tーブチルと、アクリル酸アダマンチルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0321】次に、HMDS処理を施した $Sip_x$ ーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、pーシメンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジスト薄膜は溶解してしまった。

[比較例 31] 構造式

[0322]

【化221】

で示される、組成比 4 0:40:20からなるメタクリル酸 t ープチルと、アクリル酸アダマンチルと、メタクリル酸との三元共重合体を15 w t %のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2 w t %加えてレジスト溶液とした。

【0323】次に、HMDS処理を施したSiウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホット

プレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行い0.7 $\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、キシレンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジスト薄膜は溶解してしまった。

[実施例 53] 構造式

【0324】 【化222】

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ \hline -(CH_2-C - \frac{1}{300} - (CH_2-C - \frac{1}{300} - \frac{1}{300} - CH_2 - C - \frac{1}{300} - \frac{1}{300} \\ C=0 & C=0 & C=0 \\ 0 & 0 & CH_2CH_2OH \\ CH_3-C-CH_3 & CH_3 \\ \hline \end{array}$$

で示される、組成比30:40:30からなるメタクリル酸 t ーブチルと、メタクリル酸ノルボニルと、メタクリル酸ヒドロキシエチルとの三元共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とした。

【0325】次に、HMDS処理を施したSi ウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、構造式

【0326】 【化223】

## CH2 = CH-(CH2)7 CH3

で示される1-デセンに5 w t %の濃度でポリジェン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で100℃、100秒間ベークして0. 2  $\mu$ m厚の保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をK r F ェキシマステッパで露光した後、温度150℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剝離を行った。

【0327】続いて、2.38%のTMAH水溶液に6

① 秒間浸漬して現像を行った。その結果、照射線量 4 0 mJ/c m²で 0. 3 μm幅の L & Sパターンを解像した。

「比較例 32] 構造式

[0328]

【化224】

で示される、組成比45:55からなるメタクリル酸 t ーブチルと、メタクリル酸ノルボニルとの共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して2wt%加えてレジスト溶液とした。

【0329】次に、HMDS処理を施したSi ウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100  $\mathbb{C}$ 、100 秒間のプリベークを

行い (). 7 μm厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、構造式

【0330】 【化225】

والمتحول بداءا

CH2 = CH-(CH2 )7 CH3

で示される1ーデセンに5wt%の濃度でポリジェン樹

脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジスト薄膜は溶解してしまった。

[比較例 33] 構造式

[0331]

【化226】

で示される、組成比30:40:30からなるメタクリル酸 t ープチルと、メタクリル酸ノルボニルと、メタクリル酸ヒドロキシエチルとの三元共重合体を15wt%のシクロヘキサノン溶液とし、この溶液中に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムヘキサフロロアンチモンをポリマに対して5wt%加えてレジスト溶液とした。

【0332】次に、HMDS処理を施したSi ウェーハ上に、この溶液をスピンコート法により塗布し、ホットプレート上で温度100 で、100 秒間のプリベークを行い $0.7\mu$ m厚のレジスト薄膜を形成した。このウェーハ上に、保護膜を塗布せずに、KrF エキシマステッパで露光した後、温度150 で、60 秒間のPEB を行った。

【0333】続いて、2.38%のTMAH水溶液に60秒間浸漬して現像を行った。その結果、レジスト表面に不溶化層が発生し、パターンを解像することができなかった。

[実施例 54] 構造式

【0334】 【化227】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2} - C + \frac{1}{100}) \\
CH_{2} - C + \frac{1}{100} \\
C$$

で示される組成比 58:14:28からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸 t ーブチルと、無水イタコン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加してシクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0335】このウェーハ上に構造式 【0336】

【化228】

で示される t-7チルシクロへキサンに 5 w t %の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で 100 ℃、 100 秒間ベークして 0.2  $\mu$  m厚の保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度 100 ℃、 60 秒間の PEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロへキサンをスピンコートし、保護膜の剝離を行った。

【0337】続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは13mJ/cm²であった。また、41mJ/cm²で0.25 $\mu$ m幅のL&Sパターンを形成できる解像力が得られた。

[比較例 34] 構造式

[0338] [化229]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ + \text{CH}_{2} - \text{C} \\ - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} - \text{CH}_{2} \\ - \text{CO}_{2} \text{tBu} \\ - \text{CO}_{2} \text{tBu} \\ \end{array}$$

で示される組成比58:42からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸tーブチルとの共重合体に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加してシクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェ

-ハ上に0.  $7 \mu$ m厚に塗布し、ホットプレート上で温度100  $\mathbb{C}$ 、100 秒間のプリベークを行った。

【0339】このウェーハ上に構造式

[0340]

【化230】

で示されるtーブチルシクロヘキサンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジスト薄膜は白濁してしまった。

[比較例 35] 構造式

[0341]

【化231】

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸tープチルと、無水イタコン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加してシクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に0.7μm厚に塗布し、ホットプレート上で温度100℃、100秒間のプリベークを行った。

【0342】このウェーハ上に、キシレンに5wt%の 濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、レジスト薄膜は溶解してしまった。な お、塗布溶媒として、キシレンの代わりにトルエンやエ チルベンゼンを用いても同様にレジスト薄膜は溶解し た。

[実施例 55] 構造式

[0343]

【化232】

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸tーブチルと、無水イタコン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt%添加してシクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピ

ンコート法によりシリコンウェーハ上に 0. 7 μm厚に 塗布し、ホットプレート上で温度 1 0 0 ℃、1 0 0 秒間 のプリベークを行った。

【0344】このウェーハ上に構造式

[0345]

【化233】



で示されるリモネンに 5 w t %の濃度でポリオレフィン 樹脂を溶解させた溶液をスピンコートし、ホットプレート上で 100℃、100秒間ペークして 0.2 μm厚の 保護膜を形成した。こうして得られたウェーハ上のレジスト膜をKrFエキシマステッパで露光した後、温度 100℃、60秒間のPEBを行った。この後、ウェーハ上にシクロヘキサンをスピンコートし、保護膜の剝離を 行った。

【0346】続いて、アルカリ水溶液であるNMD-3を用いて60秒間現像し、純水で30秒間リンスした。このときの照射線量の閾値エネルギーEthは $13mJ/cm^2$ であった。また、 $41mJ/cm^2$ で $0.25\mu m幅のL&Sパターンを形成できる解像力が得られた。なお、塗布溶媒として、リモネンの代わりに、構造式$ 

[0347]

【化234】



で示される1,5-シクロオクタジエン、又は、構造式

[0348]

【化235】

## CH2 = CH-(CH2)+ CH3

で示される1ーデセンを保護膜として用いても同様の解像力が得られた。

[比較例 36] 構造式

[0349]

【化236】

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
-(CH_{2} - C) \\
O = C \\
O = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} - CH \\
-(CH_{2} - CH) \\
-($$

で示される組成比58:14:28からなるメタクリル酸アダマンチルと、アクリル酸 tーブチルと、無水イタコン酸との三元共重合体に、酸発生剤としてトリフェニ

ルスルフォニウムへキサフロロアンチモンを15wt% 添加してシクロへキサノン溶液とした。この溶液をスピンコート法によりシリコンウェーハ上に $0.7\mu$ 即厚に塗布し、ホットプレート上で温度 $100 \, \text{℃}$ 、 $100 \, \text{秒間}$ のプリベークを行った。

【0350】このウェーハ上に、メチルシクロヘキサンに5wt%の濃度でポリオレフィン樹脂を溶解させた溶液をスピンコートしたところ、溶液がウェーハ面上に均一に広がらず、保護膜を塗布することができなかった。

[0351]

【発明の効果】以上のように本発明によれば、放射線感 光材料が、一般式

【0352】 【化237】

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  はそれぞれ  $CH_3$  又は H を衰し、 $R_1$ 、 $R_2$  のうち、少なくとも 1 つは H である。 又、 $R_3$  はアルキル基を、Y は脂環族を衰す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、α位であるR1、R2のいずれかが大きさの小さい且つ疎水性の弱いプロトンであることから、共重合体の疎水性が小さくなると共に、その硬さが低減するため、現像液との馴染みが増し、浸透し易くなると共に、触媒であるプロトン酸の拡散も容易になり、アルカリ可溶性であるカルボン酸が多く生成する。従って、現像が容易になり、感度が向上し、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0353】また、放射線感光材料が、一般式

[0354]

【化238】

## (式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>3</sub> 又は H を表す。)

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質 とからなることにより、親水性基として有効なカルボン 酸が重合体に導入されているため、高感度化が可能とな り、安定したパターニング特性を得ることができる。特 に、放射線感光材料が、一般式

【0355】 【化239】

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> はそれぞれ CH<sub>3</sub> 又は日を表し、 'Y は指環接を表し、Z はーC (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>4</sub> (R<sub>4</sub> はアルキル基)、

で示されるメタクリル酸又はアクリル酸と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、その共重合体に疎水性の強いアダマンチル基を含んでいるため、親水性基としてカルボン酸が重合体に導入されていることの効果は大きく、高感度化と安定したパターニング特性を実現することができる。

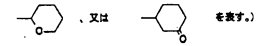
【0356】また、放射線感光材料が、一般式

[0357]

【化240】

で示されるメタクリル酸ヒドロキシエチル及び酸により アルカリ可溶性基を生じる単位構造からなる重合体と放 射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、 親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体 に導入されているため、重合体の親水性が増し、現像液 との馴染み易くなって浸透が容易になり、溶解性が増大 する。 【0358】また、放射線感光材料が、一般式 【0359】

【化241】



で示される三共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、その共重合体に疎水性の強いアダマンチル基を含んでいるため、親水性基としてメタクリル酸ヒドロキシエチルが重合体に導入されていることの効果は大きく、高感度化と安定したパターニング特

性を実現することができる。 【0360】また、放射線感光材料が、一般式 【0361】 【化242】

(式中、X1、X2 はそれぞれ-C(CH2)2R1 (R1 はアルキル差)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、一般式

【0362】 【化243】

(式中、X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれ-C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>R<sub>1</sub> (R<sub>1</sub> はアルキル基)、

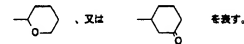
で示される単位構造が導入されているため、単位構造当たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ

ターニング特性を実現することができる。また、放射線 感光材料が、一般式 [0363]

【化244】

$$\begin{array}{ccc}
R_1 & CO_2X_1 \\
-\left(CH_2 - \frac{1}{C} - \frac{1}{m} - \frac{CH_2 - CH_2}{CH_2 - CH_2} - \frac{1}{m} + \frac{1}{m} +$$

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>2</sub> 又は H を表し、Y は脂環族を表し、 X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれーC (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、



で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、一般式

【0364】 【化245】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ- $C(CH_3)_2R_1$  ( $R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ ターニング特性を実現することができる。また、放射線 感光材料が、一般式

【0365】 【化246】

CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>X<sub>1</sub>
-(CH<sub>2</sub> - C-)

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$  ( $R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造と酸によりアルカリ可溶性基を生じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じる 物質とからなることにより、一般式 [0366]

【化247】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ $-C(CH_3)_2R_1$   $(R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ ターニング特性を実現することができる。また、放射線 感光材料が、一般式 【0367】 【化248】

(式中、R<sub>1</sub> は CH<sub>2</sub> 又は H を表し、Y は臨環族を表し、 X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub> はそれぞれーC (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub>R<sub>2</sub> (R<sub>2</sub> はアルキル基)、

で示される共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからなることにより、一般式

【0368】 【化249】

(式中、 $X_1$ 、 $X_2$  はそれぞれ- $C(CH_3)_2R_1$ ( $R_1$  はアルキル基)、

で示される単位構造が導入されているため、単位構造当 たりの感光基の数が増加して、感度の向上と安定したパ ターニング特性を実現することができる。また、放射線 感光材料が、一般式 【0369】 【化250】

## (式中、X、Yのうち、少なくとも1つはニトリル基である)

で示される単位構造及び酸によりアルカリ可溶性基を生 じる単位構造を含む重合体と放射線照射により酸を生じ る物質とからなることにより、極性の強いニトリル基が 導入されているため、密着性が改善され、安定したパタ ーニング特性を得ることができる。

【0370】また、一般式

[0371]

【化251】

で示される親水性基と疎水性の強い基 (例えば、アダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル) を含む重合体 と放射線照射により酸を生じる物質とからなる放射線感 光材料、及び一般式 【0372】 【化252】

又は 【0373】 【化253】

で示される親水性基を含む共重合体に、一般式 【0374】 【化254】

又は 【0375】 【化255】

CH<sub>8</sub> (式中、R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> は - C-CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>

で示される疎水性の強い化合物を添加してなる放射線感 光材料は、疎水性の強い基が露光からベークまでの環境 中の汚染物(アミン等)による失活を抑止し、また、感 光基が少量アルカリ可溶性の親水性基に変わっただけで 高感度が違成できるので、特に疎水性の強い基を含むレ ジストの安定なパターニングを行うことができる。

【0376】また、一般式

[0377]

【化256】

で示される無水イタコン酸及び酸によりアルカリ可溶性 基を生じる単位構造を含む重合体を単位構造として有す る共重合体と放射線照射により酸を生じる物質とからな る放射線感光材料を用いることにより、密着性に優れた レジストを形成することができる。即ち、無水イタコン 酸の強い極性のため、基板との密着性は著しく改善され る。

【0378】このようなアルカリ可溶性基の導入は、特に脂環族をベースにしたレジストにおいては、パターンの抜け性をよくする効果が著しく、パターニング特性を良好なものとすることができる。なお、無水イタコン酸を含む共重合体の具体的な構造としては、一般式

[0379] [4257]

(式中、1は0~60mol%、mは10~95mol%、

n (\$ 5~50mol%;

R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub> 及び R<sub>4</sub> は、H、ハロゲン、
C<sub>1-4</sub> のアルキル基、C<sub>1-4</sub> の最換化アルキル基、
ニトリル基、ー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>5</sub> (n=0-1)、
又はー(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>6</sub> (n=0-1)を表し;
R<sub>5</sub> は、C<sub>1-5</sub> のアルキル基、C<sub>1-5</sub> の最換アルキル基、
加環族、最換加環族、芳香族、又は最換芳香族を表し;
R<sub>6</sub> はセーブチル基、tーアミル基、ジメチルベンジル基、
テトラヒドロビラニル基、又は3ーオキソシクロヘキシル基を表す)

一般式 【0380】 【化258】

(式中、1は1~95moi%、mは10~95moi%、

n は5~50mol%;

Zはベンゼン環、置換ベンゼン環、ニトリル差、

-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し:

 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$  及び $R_4$  は、H、ハロゲン、 $C_{1:4}$  のアルキル基、

C<sub>1-4</sub> の最後化アルキル基、ニトリル基、

 $-(CH_2)_nCOOR_5(n=0-1),$ 

又は-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COOR<sub>8</sub> (n=0-1)を表し;

Re はtープチル善、tーアミル善、ジメチルベンジル善、

テトラヒドロピラニル基、又は3-オキソシクロヘキシル基を表し、

F7 は C1-5 のアルキル基、置換アルキル基、脂環族、置換脂環族、

芳香族、 又は最換芳香族を表す)

一般式 【0381】 【化259】

(式中、Iは 0~95mol%、m は 1~95mol%、n は 5~50mol%;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、ニトリル基、- (CH2 )nCOORs (n=0-1)、
又は- (CH2 )nCOORs (n=0-1)を表し;
R5 は C1-5 のアルキル基、C1-5 の置換アルキル基、
脂環族、置換脂環族、芳香族、又は置換芳香族を表し;
R8 は-OtBu、-OCOOtBu、

又は-COOt-Amyl を表す。)

一般式 【0382】 【化260】

(式中、|は0~95mol%、mは1~95mol%、nは5~50mol%;
nは5~50mol%;
Zはベンゼン環、管換ベンゼン環、ニトリル基、
-OR7、-COR7、又は-OCOR7 を表し;
R1、R2、R3 及びR4 は、H、ハロゲン、
C1-4 のアルキル基、C1-4 の置換化アルキル基、
ニトリル基、-(CH2)\_nCOOR5 (n=0-1)、
又は-(CH2)\_nCOOR6 (n=0-1)を表し;
R6 は-OtBu、-OCOOtBu、
又は-COOt-Amylを表す。)

等がある。また、上記の放射線感光材料を用いてレジストを形成し、このレジストの被処理基板上への塗布、プリベーク、露光、ポストベーク、現像等を行うことにより、微細パターンを安定して形成することができる。 【0383】また、現像液に有機アルカリ水溶液とイソプロピルアルコールの混合液を用いることにより、溶解性が著しく増大し、表層部と内部との溶解度差が小さく なるため、安定したパターニングが可能となる。このようにして、エキシマレーザを露光源とするリソグラフィにおいて、優れた透明性及びエッチング耐性のみならず、高感度で、剝がれの少ない放射線感光材料、及びその放射線感光材料を用いたパターン形成方法を提供することができ、高精度のパターンの安定した形成に大いに寄与することができる。

【①384】また、脂環族を含むアクリル酸エステル構造又はメタクリル酸エステル構造をもつ材料と、エステル部に極性の高いユニットをもつアクリル酸エステル構造又はエステル部に極性の高いユニットをもつメタクリル酸エステル構造をもつ材料とを含む重合体は、ベースポリマの極性を高くなるので脂環族による非常に強い疎水性を和らげることができる。その結果、炭化水素系の保護膜との間に極性の差が生じるので、レジスト膜を溶解させることなく保護膜を塗布することができる。従って、これにより所望のサイズのパターンを形成することができる。

【0385】また、無水イタコン酸を含むレジストでは、無水イタコン酸の強い極性のため、疎水性の強い炭化水素基を含むにも係わらず、保護膜として従来不可能であった炭化水素系ポリマをレジスト上に塗布することが可能である。こうした保護膜をレジスト上に形成することにより、化学増幅型レジスト特有の問題であるPED(Post Exposure Delay)を防止することができる。【0386】また、保護膜の塗布溶媒としては、分子量の大きな炭化水素系の溶媒を用いることで、より確実に保護膜を塗布することができる。

フロントページの続き

र्वा संस्था स्थापन 庁内整理番号 FI

技術表示箇所